



# Etude de l'interaction dans l'état final entre le proton et le neutron issus des réactions $^1\text{H}(\text{d,pn})^1\text{H}$ , $^2\text{H}(\text{d,pn})^2\text{H}$ , $^3\text{He}(\text{d,pn})^3\text{He}$ , $^4\text{He}(\text{d,pn})^4\text{He}$

Bernard Ille

## ► To cite this version:

Bernard Ille. Etude de l'interaction dans l'état final entre le proton et le neutron issus des réactions  $^1\text{H}(\text{d,pn})^1\text{H}$ ,  $^2\text{H}(\text{d,pn})^2\text{H}$ ,  $^3\text{He}(\text{d,pn})^3\text{He}$ ,  $^4\text{He}(\text{d,pn})^4\text{He}$ . Physique Nucléaire Expérimentale [nucl-ex]. Université Claude Bernard - Lyon I, 1971. Français. NNT: . tel-00743585

**HAL Id: tel-00743585**

**<https://theses.hal.science/tel-00743585>**

Submitted on 19 Oct 2012

**HAL** is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

# T H E S E

présentée

devant l'UNIVERSITE CLAUDE BERNARD DE LYON

pour obtenir

le DIPLOME DE DOCTEUR DE SPECIALITE (3<sup>e</sup> Cycle) DE PHYSIQUE

(Physique Nucléaire)

par

Bernard ILLE

ETUDE DE L'INTERACTION DANS L'ETAT FINAL ENTRE  
LE PROTON ET LE NEUTRON ISSUS DES REACTIONS  
 $^1\text{H}(\text{d},\text{pn})^1\text{H}$  ,  $^2\text{H}(\text{d},\text{pn})^2\text{H}$  ,  $^3\text{He}(\text{d},\text{pn})^3\text{He}$  ,  $^4\text{He}(\text{d},\text{pn})^4\text{He}$

Soutenue le 21 Décembre 1971

devant la Commission d'Examen

JURY :

MM E. El Baz Président

J-P. Burq  
P. Gaillard  
M. Chemarin } Examineurs



UNIVERSITE CLAUDE BERNARD de LYON

Président :	J. BOIDIN, Professeur
1er Vice-Président :	R. TOURAINE, Maître de Conférences agrégé
2ème Vice-Président :	P. PONCET, Maître-Assistant
3ème Vice-Président :	D. SETTELEN, Etudiant

UNITES D'ENSEIGNEMENT ET DE RECHERCHE

<u>Unités</u>	<u>Directeurs</u>
U.E.R. Médicale Grange-Blanche	D. GERMAIN, Professeur
U.E.R. Médicale Alexis-Carrel	R. TOURAINE, Maître de Conférences agrégé
U.E.R. Médicale Lyon-Nord	A. BERTOYE, Professeur
U.E.R. Médicale Lyon-Sud-Ouest	L. TOLOT, Professeur
U.E.R. des Sciences Pharmaceutiques	M. CARRAZ, Maître de Conférences agrégé
U.E.R. des Techniques de Réadaptation	P. MOUNIER-KUHN, Professeur
U.E.R. de Biologie Humaine	J.C. CZYBA, Maître de Conférences agrégé
Institut Régional d'Education Physique et Sportive	J. SAPIN, Professeur E.P.S.
U.E.R. de Mathématiques	M. le Doyen J. BRACONNIER
U.E.R. de Physique	M. DUFAY, Professeur
U.E.R. de Chimie et Biochimie	Mlle D. GAUTHERON, Professeur
U.E.R. des Sciences de la Nature	L. DAVID, Professeur
U.E.R. de Biodynamique et Psychopédagogie	J. CHANEL, Professeur
U.E.R. de Physique Nucléaire	A. SARAZIN, Professeur
Institut Universitaire de Technologie-I	L. FEUVRAIS, Professeur
Institut Universitaire de Technologie-II	J. GALLET
Observatoire	J.H. BIGAY, Professeur

Secrétaire Général :	P. IZAUTE
----------------------	-----------



## AVANT - PROPOS

Je tiens à exprimer ici toute ma reconnaissance envers :

Monsieur le Professeur A.SARAZIN, Président de l'U.E.R. de Physique Nucléaire de l'Université Claude Bernard de Lyon , qui a bien voulu m'accueillir dans son laboratoire.

Monsieur le Professeur E. EL BAZ qui a accepté la présidence du jury.

Monsieur J.P.BURQ, Maître de Conférences, dont la direction et l'aide bienveillante ont permis la réalisation de ce travail.

Monsieur P.GAILLARD qui a montré son intérêt pour cette étude en faisant partie du jury.

Cette thèse est due essentiellement à un travail d'équipe. Je remercie donc les membres du groupe , J.C.CABRILLAT, G.NICOLAI, P.SAHUC et tout particulièrement M. CHEMARIN dont la constante disponibilité, la compétence et l'efficacité m'ont été d'une aide très précieuse.

Je ne saurais oublier dans ces remerciements l'équipe de conduite du synchrotron de Lyon ainsi que Monsieur JAMBON, ni le Service de Documentation, spécialement Madame D.MORGUE, pour la frappe de cette thèse.



## INTRODUCTION

Les réactions nucléaires conduisant à trois particules (ou plus) dans l'état final représentent un problème complexe qui n'est pas résolu complètement. L'étude de telles réactions est intéressante parce qu'elle permet d'obtenir des renseignements sur les mécanismes de réactions, sur les forces nucléaires à deux ou plusieurs nucléons (permettant notamment d'en tirer des longueurs de diffusion) ainsi que des renseignements d'ordre spectroscopique.

D'abord étudié au moyen d'expériences incomplètes <sup>(1, 2, 3, 4, 5)</sup>, le problème à trois corps est abordé actuellement et de façon abondante par des expériences complètes dont la mise sur pied a été rendue possible grâce aux progrès de l'électronique rapide <sup>(6, 7, 8)</sup>.

De nombreux travaux ont été (et sont) effectués sur la réaction de "break-up" du deuton :  $d + p \rightarrow p + n + p$ , réaction conduisant typiquement à trois nucléons dans la voie de sortie. Citons en particulier les travaux de J.C. Van der WEERD, COHEN et al. <sup>(9)</sup>, G.C. PHILLIPPS, NIELER et al. <sup>(10, 11)</sup>, WARNER et al. <sup>(12)</sup>, BRÜCKMANN et al. <sup>(13)</sup>, KÜHN et al. <sup>(14)</sup>, BOHNE et al. <sup>(15)</sup>.

Dans ce travail, nous avons essayé d'étudier des réactions de "break-up" du deuton en prenant des cibles gazeuses d'hydrogène, de deutérium, d'hélium 3 et 4, réactions mettant en jeu une interaction dans l'état final entre le proton et le neutron (production du deuton singulet). La plupart des travaux expérimentaux cités précédemment ont été interprétés à partir du modèle de l'interaction dans l'état final de Watson-Migdal.

Nous parlerons donc de ce modèle ainsi que du modèle séquentiel de Phillipps - Griffy- Biedenharn (postérieur au premier) qui peut s'apparenter à un "outil" couramment utilisé en physique des hautes énergies pour l'étude des résonances.

Pour de telles réactions, la cinématique est très importante. Aussi parlerons-nous dans une première partie de la cinématique complète à 3 corps ainsi que des différents mécanismes de réactions, en mettant en relief ce que l'on entend par deuton singulet.

Dans une deuxième partie, nous décrirons le dispositif expérimental et l'électronique associée.

La troisième partie sera réservée à la description des deux modèles phénoménologiques cités précédemment qui nous procureront les expressions théoriques de notre analyse.

Les résultats expérimentaux ainsi que leur analyse seront exposés dans la quatrième partie.

Enfin nous avons ajouté une annexe comportant certains calculs fastidieux mais néanmoins nécessaires et importants.



## CHAPITRE I

## REACTIONS A TROIS CORPS. MECANISMES ET CINEMATIQUE

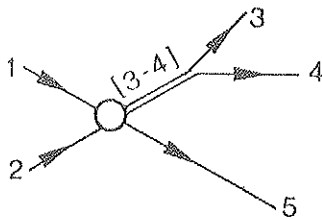
## I - MECANISMES DE REACTION

Dans la désintégration d'un système nucléaire en 3 particules, telle la réaction :



on peut distinguer schématiquement les mécanismes essentiels suivants :

## 1/ Processus séquentiel



La réaction (I.1) a lieu en deux étapes :

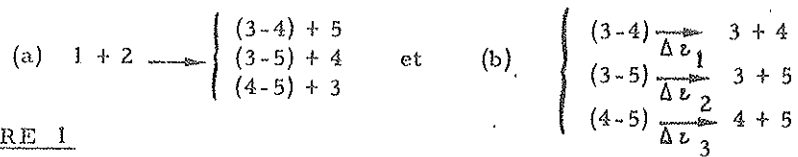


FIGURE 1

au cours desquelles il y a formation d'un système intermédiaire à 2 corps (a) qui se désintègre (b) au bout d'un temps  $\Delta t$  assez long pour que la troisième particule puisse s'échapper de la région d'interaction avant que la désintégration ne se produise. Dans ce cas, on peut parler de processus séquentiel avec formation soit d'un système intermédiaire de 2 corps d'énergie relative faible en interaction dans l'état final (I.E.F.), soit d'une résonance.

WIGNER <sup>(16)</sup> et SMITH <sup>(17)</sup> ont évalué l'ordre de grandeur du temps moyen  $\tau$  pendant lequel on peut considérer que le système de deux corps en I.E.F. reste confiné à l'intérieur d'un volume de rayon  $a$  :

$$\tau \approx \frac{2}{V_r} \left( a + \frac{1}{k} + \frac{d\delta}{dk} \right) \quad (I.2)$$

où :  $V_r$  = vitesse relative des 2 corps

$k$  = nombre d'onde relatif

$\delta$  = déphasage dû à l'interaction entre les 2 corps

$a$  = rayon du volume d'interaction

$\tau$  est la somme de deux termes :  $\tau = \tau_0 + \tau_1$  où  $\tau_0 = \frac{2}{V_r} \left( a + \frac{1}{k} \right)$  est le temps que mettent les deux corps pour s'échapper du volume de rayon  $a$  (à une longueur d'onde  $\lambda = \frac{1}{k}$  près) en l'absence d'interaction et  $\tau_1 = \frac{2}{V_r} \frac{d\delta}{dk}$  est le retard introduit par l'interaction si elle a lieu.

Pour une I.E.F. entre  $n$  et  $p$ , le système intermédiaire formé est noté  $d^*$  (état

virtuel  $S = 0$ ,  $T = 1$  du système (p-n) de faible énergie relative). La figure 2 montre la variation de  $\tau$  en fonction de  $E_{pn}$  : c'est une fonction monotone décroissante de l'énergie relative. Pour  $E_{pn} \approx 60$  keV,  $\tau \approx 1.5 \times 10^{-20}$  s  $\gg \tau' \approx 10^{-22}$  s,  $\tau'$  étant le temps que met en moyenne la particule 5 pour s'échapper du volume d'interaction  $a^3$ . On peut bien dans ce cas, parler du  $d^*$  comme système intermédiaire.

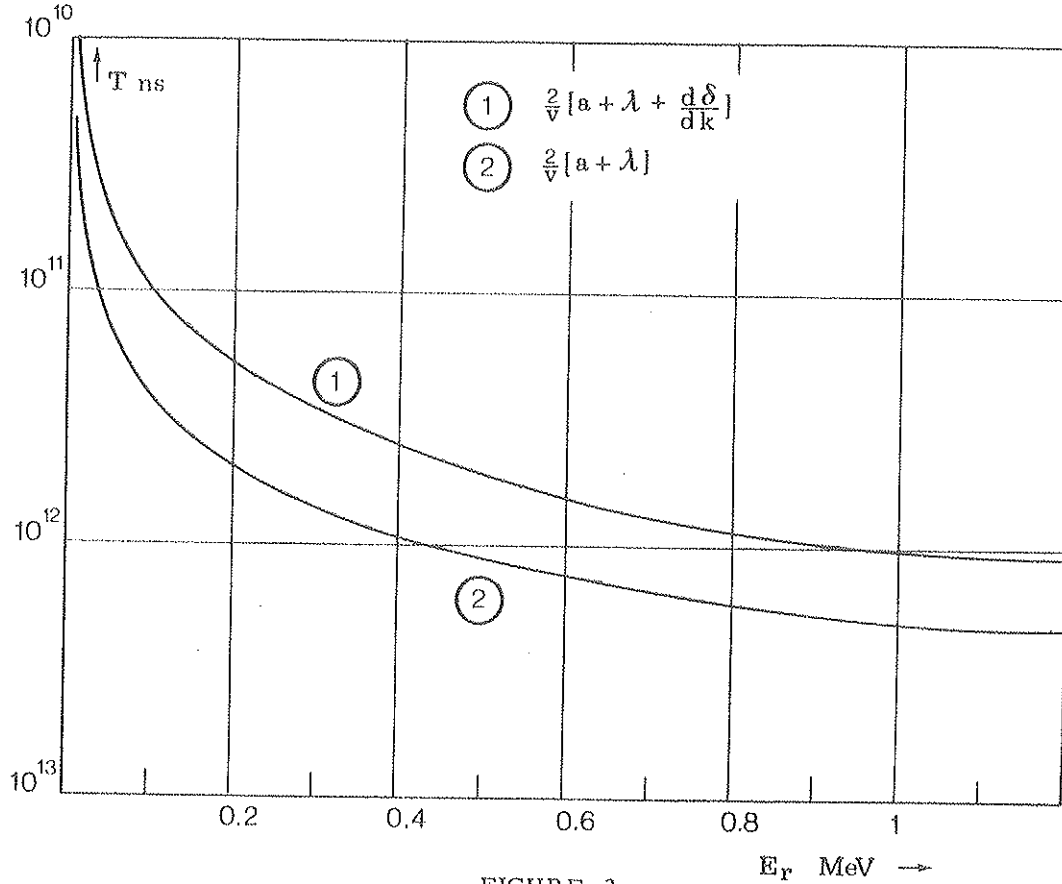


FIGURE 2

## 2/ Processus simultané

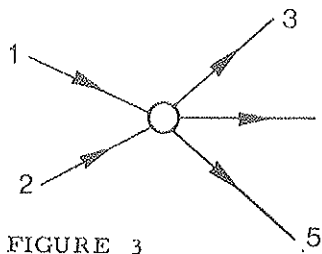


FIGURE 3

Dans ce cas, les particules 3, 4 et 5 se séparent simultanément et on suppose que le moment de chaque particule est déterminé essentiellement par le facteur de l'espace de phase (cf. Ch. IV).

A ces deux processus, il faut ajouter d'autres mécanismes

## 3/ Processus du spectateur ou "knock-out" :

l'un des nucléons incidents n'a qu'un rôle de spectateur lors de la réaction.

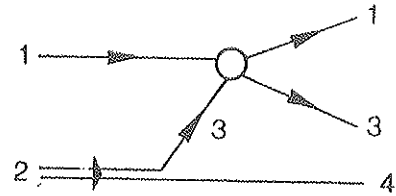
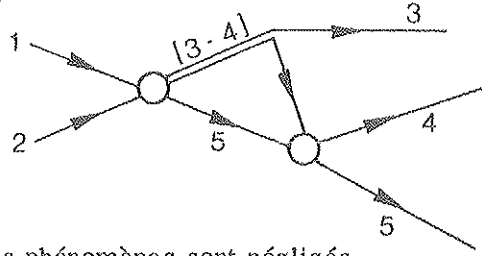


FIGURE 4

4/ Phénomènes d'interférences entre plusieurs mécanismes séquentiels (recouvrement des régions d'énergie relative faible).

## 5/ Phénomènes de rediffusion

FIGURE 5



Dans la suite ces deux derniers phénomènes sont négligés.

## II - CINEMATIQUE D'UNE EXPERIENCE COMPLETE

La cinématique de la réaction :

$$1 + 2 \rightarrow 3 + 4 + 5$$

met en jeu 10 paramètres :  $(\theta_\alpha, \varphi_\alpha, p_\alpha \text{ ou } E_\alpha)_{\alpha=3,4,5}$  et  $Q$  (chaleur de la réaction considérée) reliés entre eux par les relations de conservation de l'énergie (a) et de quantité de mouvement (b) (relations non relativistes) :

$$\begin{cases} E_1 + E_2 + Q = E_3 + E_4 + E_5 & (a) \\ \vec{p}_1 + \vec{p}_2 = \vec{p}_3 + \vec{p}_4 + \vec{p}_5 & (b) \end{cases} \quad (I.3)$$

$$\text{où : } Q = M_1 + M_2 - (M_3 + M_4 + M_5)$$

$E_\alpha$  ( $\alpha = 1, \dots, 5$ ) = énergie cinétique des particules.

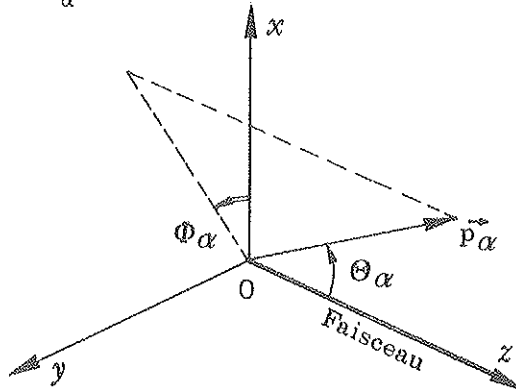


FIGURE 6

Coordonnées utilisées.

Le système (I.3) représente 4 relations scalaires, ce qui nous donne  $10 - 4 = 6$  paramètres indépendants.

Dans une expérience complète, deux particules de la voie de sortie - par exemple 3 et 4 - sont détectées et leur énergie mesurée, d'où la connaissance de 6 paramètres  $(\theta_3, \theta_4, \varphi_3, \varphi_4, E_3, E_4)$ . Il n'y a plus alors de paramètre indépendant et les trois paramètres  $\theta_5, \varphi_5, E_5$  de 5 sont parfaitement déterminés.

De plus, si l'on se fixe une valeur  $Q_0$  de  $Q$  (c'est-à-dire que l'on s'intéresse à une réaction bien déterminée), deux quelconques des 6 paramètres sont reliés entre eux par une relation supplémentaire traduisant la nouvelle contrainte  $Q = Q_0$ . Par exemple, entre  $E_3$  et  $E_4$ , on a la relation (18) :

$$\begin{aligned}
 & (m_3 + m_5) E_3 + (m_4 + m_5) E_4 - 2 (m_1 m_3 E_1 E_3)^{1/2} \cos \theta_3 \\
 & - 2 (m_1 m_2 E_1 E_4)^{1/2} \cos \theta_4 + 2 (m_3 m_4 E_3 E_4)^{1/2} \cos \theta_{34} = m_5 \left[ Q_0 + \left(1 - \frac{m_1}{m_5}\right) E_1 \right]
 \end{aligned}
 \quad (1.4)$$

où  $\cos \theta_{34} = \cos \theta_3 \cos \theta_4 + \sin \theta_3 \sin \theta_4 \cos (\varphi_3 - \varphi_4)$  avec les conventions de la figure 6.

Ainsi pour une valeur de  $Q$ , on obtient dans le plan  $E_3$ - $E_4$  une ligne cinématique ( $C_Q$ ) fermée, dont l'équation est donnée par (1.4.), en tout point de laquelle  $\theta_5$ ,  $\varphi_5$  et  $E_5$  sont parfaitement connus.

La figure 7 montre un exemple de telles courbes cinématiques.

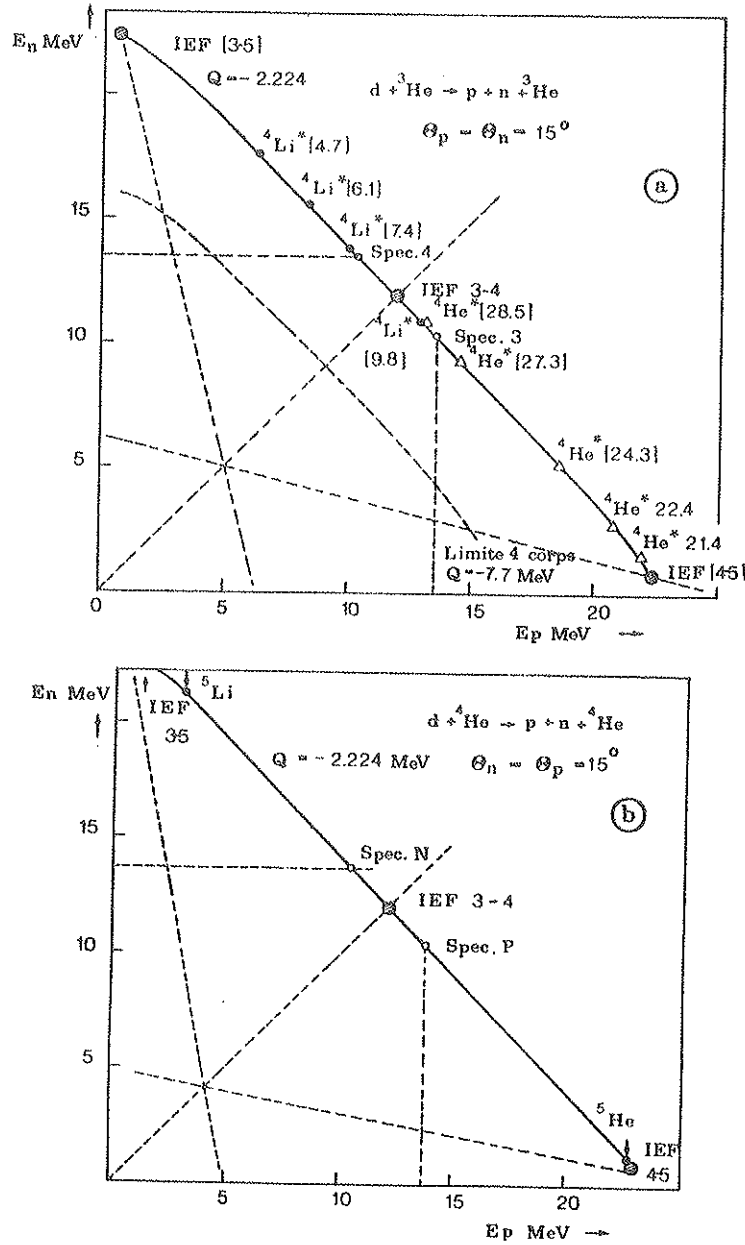


FIGURE 7 - a) Courbe cinématique de la réaction  $d + {}^3\text{He} \rightarrow p + n + {}^3\text{He}$  à  $15^\circ$ .  
b) Courbe cinématique de la réaction  $d + {}^4\text{He} \rightarrow p + n + {}^4\text{He}$  à  $15^\circ$ .

### III - CHOIX DES ANGLES DE DETECTION

Pour un angle  $\theta_3$  fixé, on fait varier l'angle neutron  $\theta_4$ . Dans un plan  $(E_3, \theta_4)$ , on localise ainsi les régions cinématiques qui nous intéressent ( $E_{34}$  faible).

La figure 8 montre pour  $d + {}^3\text{He}$  à  $\theta_3 = 15^\circ$ , que l'on obtient une énergie relative minimum du système (p-n) pour  $\theta_4 = \theta_3 = 15^\circ$ . Il en est de même pour tous les autres cas, ce qui motive notre choix d'une détection au même angle.

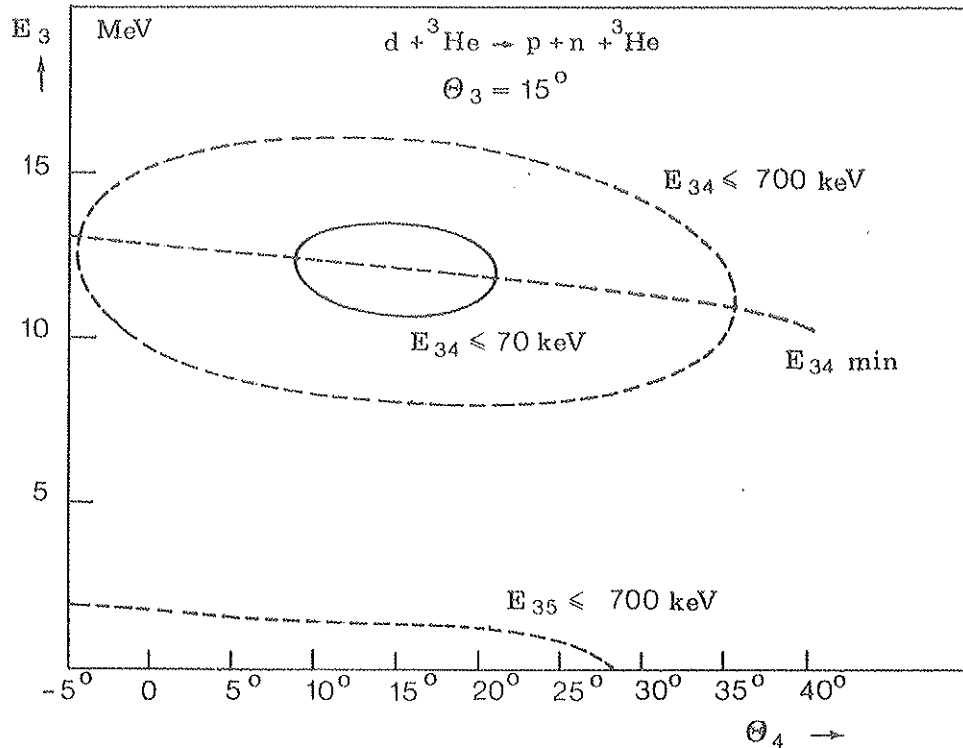


FIGURE 8 - Choix des angles de détection :  $\theta_3 = \theta_4$

### IV - LOCALISATION DES PRINCIPAUX MECANISMES DE REACTION SUR $C_Q$

Conformément au paragraphe précédent, on se place dans le cas d'une détection au même angle et on se limitera par la suite à la partie supérieure de  $C_Q$  (car seul un morceau de cette partie peut être atteint expérimentalement).

#### 1/ I.E.F. (i-j)

Elle a lieu pour  $E_{ij} \approx 0 \Rightarrow p_{ij} \approx 0 \Rightarrow \frac{p_i}{m_i} \approx \frac{p_j}{m_j}$  (cf annexe AII-2) d'où :

$$E_i \approx \frac{m_i}{m_j} E_j \quad (I.5)$$

Dans le plan  $(E_3 - E_4)$  :

$$\sim \text{I.E.F. (3-4)} : E_4 \approx \frac{m_4}{m_3} E_3$$

La région de l'I.E.F. (3-4) est donc l'intersection de  $C_Q$  avec la première bis-

sectrice ( $m_4 \approx m_3 = m$ ).

- I.E.F. (4-5) et (3-5) :

$$\begin{aligned} p_{4-5} \approx 0 &\implies E_4 = \frac{m_4}{m_5} E_5 \\ p_{3-5} \approx 0 &\implies E_3 = \frac{m_3}{m_5} E_5 \end{aligned}$$

ce qui donne, compte tenu de la relation (I.3 a) :

$$E_4 = - \frac{m_4}{m_5 + m_4} E_3 + (E_{\text{tot}} + Q) \frac{m_4}{m_5 + m_4} \quad \text{pour l'I.E.F. (4-5)}$$

$$E_4 = - \frac{m_5 + m_3}{m_3} E_3 + E_{\text{tot}} + Q \quad \text{pour l'I.E.F. (3-5)}$$

Les interactions de ces deux droites avec  $C_Q$  correspondent aux régions des I.E.F. (4-5) et (3-5).

### 2/ Quasi-libre (spectateur 3 ou 4 incident)

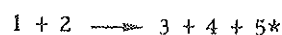
Il a lieu pour un moment perdu par le spectateur minimum ( $q$  faible).

Pour le spectateur  $\alpha$  :  $p_\alpha \approx \frac{p_1}{2} - q_\alpha(\theta_\alpha)$ ,  $\alpha = 3$  ou 4 d'où :

$$E_\alpha \approx \frac{m_1}{4 m_\alpha} E_1 - \frac{p_1 q_\alpha}{2 m_\alpha} + O(q_\alpha^2).$$

Les fonctions  $q_\alpha(\theta_\alpha)$  sont des fonctions croissantes des angles.

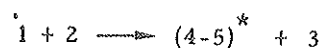
### 3/ Niveaux excités de la particule 5 de recul



Dans ce cas la chaleur de réaction est différente :  $Q^* < Q$  et on obtient une autre courbe cinématique  $C_{Q^*}$  située en dessous de  $C_Q$ .

### 4/ Niveaux excités et résonances des systèmes (4-5) et (3-5)

Pour le système  $(4-5)^*$ , la région du plan  $E_3$ - $E_4$  qui lui correspond est déterminée par l'énergie  $(E_3)_0$  de la particule 3 à l'angle  $\theta_3$  dans la réaction à 2 corps :



Il en est de même pour  $(3-5)^*$ .

5/ Enfin nous pouvons localiser dans le plan  $E_3$ - $E_4$  la limite des réactions à 4 corps dans la voie de sortie.

La figure 7 résume ces différentes conditions pour des réactions particulières.

Pour chacun des points tracés sur la courbe cinématique, on peut donc s'attendre à une augmentation de la section efficace correspondant aux différents mécanismes énoncés dans le paragraphe I de ce chapitre.

## CHAPITRE II

### DISPOSITIF EXPERIMENTAL

Pour l'étude complète de la réaction (I.1), le proton et le neutron sont détectés en coïncidence au même angle.

La figure 9 représente l'arrangement schématique du système de détection, la figure 10 celle du dispositif expérimental général.

Les paramètres géométriques déterminés sont :

$$\begin{cases} \theta_p = \theta_n \\ \varphi_p = \varphi_n = \frac{\pi}{2} \end{cases}$$

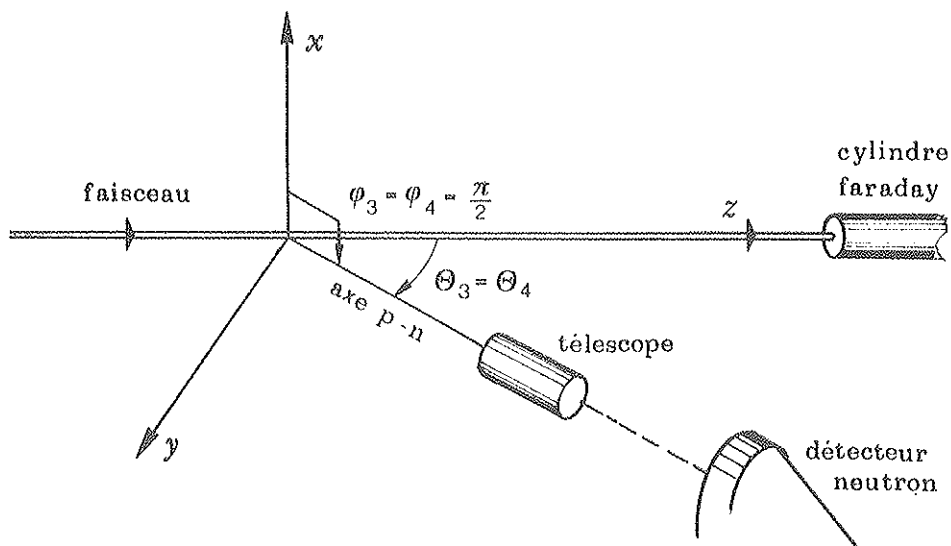


FIGURE 9 - Géométrie de détection

L'évaluation de  $E_p$  est effectuée au moyen d'un télescope  $E-\Delta E$  permettant l'identification du proton et la mesure de son énergie, tandis que l'évaluation de  $E_n$  est faite par temps de vol.

## I - LE FAISCEAU

C'est celui du synchrocyclotron de l'I.P.N. de Lyon .

Il délivre des deutons de 27,5 MeV avec une dispersion en énergie de 600 keV environ (résolution de 2 % après traversée des aimants).

Au centre de la cible, le faisceau présente une section grossièrement rectangulaire dont les dimensions sont, dans les meilleures conditions, de 6 x 6 mm.

Malgré l'utilisation d'un début d'accélération stochastique, il nous a fallu travailler à faible intensité (de l'ordre de 0.2 à 0.3 nA) afin de diminuer le taux de coïncidences fortuites.

## II - LA CHAMBRE A REACTIONS

Une description détaillée de la chambre a été faite dans les références (19) et (20).

Figure 10.

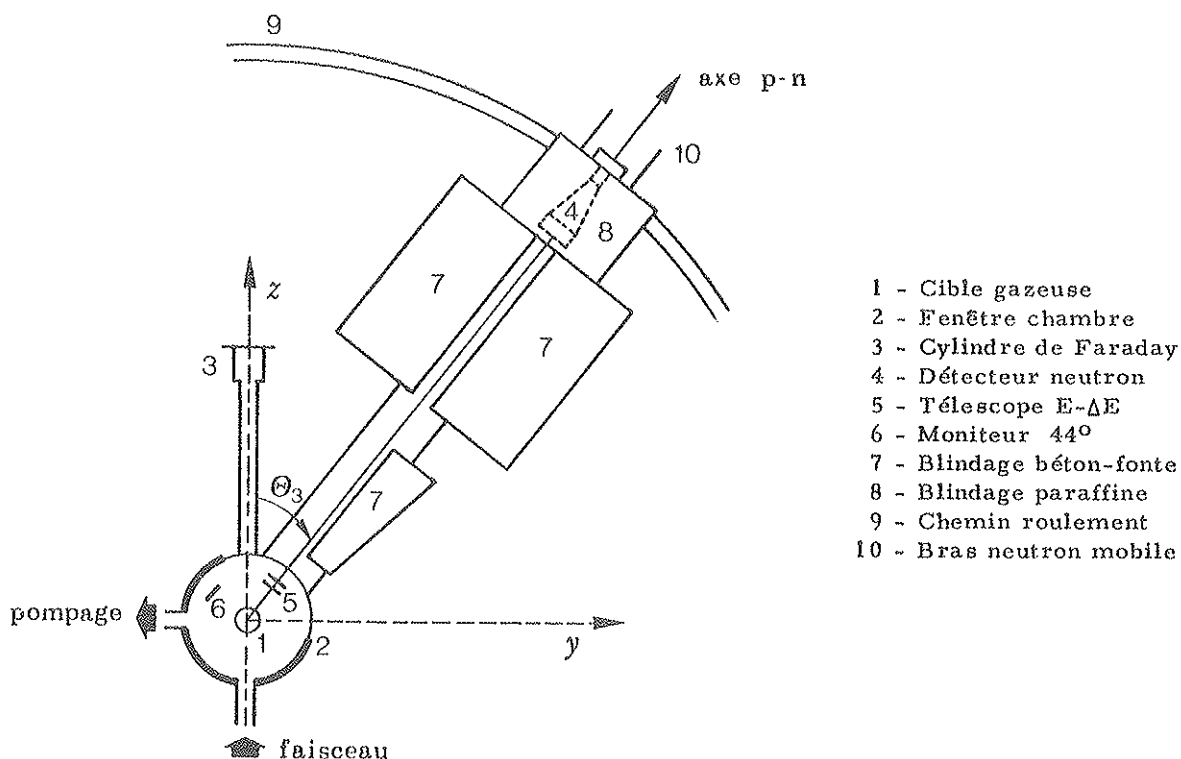


FIGURE 10 - Schéma général du dispositif expérimental .

## III - LES CIBLES

Afin de ne pas être gêné par des réactions parasites, l'utilisation de cibles gazeuses a été rendue nécessaire ( $H_2$ ,  $D_2$ ,  $He^3$  et  $He^4$ ). Cela a demandé la mise au point d'un dispositif de refroidissement et de remplissage.

La figure 11 représente le schéma de ce dispositif.

L'azote liquide contenu dans le cryostat (1) vient refroidir la pièce terminale (2) en forme de cône.

La cible (3) étant maintenue plaquée contre la pièce (2), son refroidissement s'effectue par contact.



Le remplissage se fait simplement par des tuyaux (4) de 6 mm de diamètre reliés à la réserve de gaz (5).

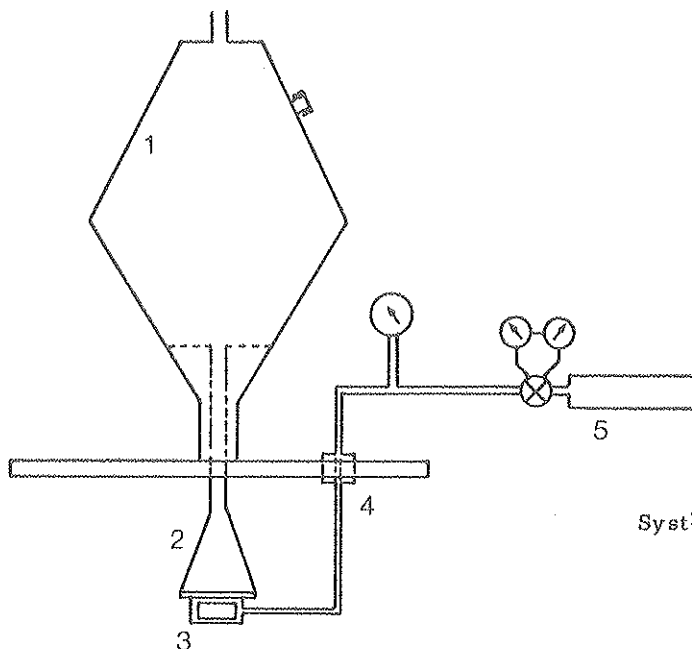


FIGURE 11

Système de refroidissement de la cible.

L'enceinte gazeuse est un cylindre de 6 cm de diamètre intérieur et 3 cm de hauteur. Deux ouvertures latérales, recouvertes par une mince feuille d'havar (8  $\mu$  d'épaisseur) collée à l'araldite sur les bords du cylindre en constituent les fenêtres (figure 12).

La densité de la cible gazeuse est donnée approximativement par :

$$\rho = 0.446 \times 10^{-4} \frac{p}{p_0} \frac{T_0}{T} M \text{ g/cm}^3$$

(les gaz étant supposés parfaits).

où :  $p_0$  et  $T_0$  sont la pression et la température dans les conditions normales,  
 $p$  et  $T$  dans les conditions de l'expérience.

$M$  = masse molaire du gaz

Pour  $T = 77^\circ\text{K}$  (température de l'azote liquide) et  $p = 2 \text{ atm.}$ , on gagne environ un facteur 7 sur la densité:

$$\rho = 3.16 \times 10^{-4} \times M \text{ g/cm}^3$$

ou, épaisseur traversée (6 cm) :

$$\xi = 6 \times \rho = 19.2 \times 10^{-4} \times M \text{ g/cm}^2$$

$$\begin{aligned} \text{Ainsi pour He}^3 &: \xi = 5.7 \times 10^{-3} \text{ g/cm}^2 \\ \text{pour He}^4 \text{ et D}_2 &: \xi = 7.6 \times 10^{-3} \text{ g/cm}^2 \end{aligned}$$

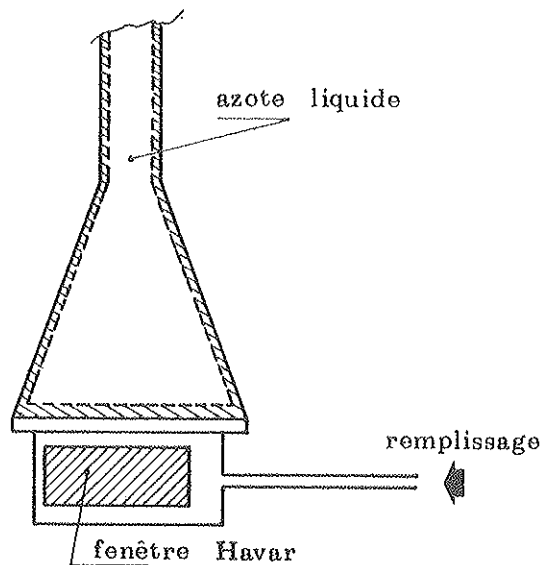


FIGURE 12 - Cible gazeuse.

On peut évaluer la perte d'énergie des deutons incidents dans la cible à 200 keV environ (pour une épaisseur traversée de 3 cm).

#### IV - DETECTEURS

##### 1/ Détection des protons

Afin d'identifier les protons en coïncidence avec les neutrons, nous avons utilisé le système de Goulding. Cette technique nécessite l'utilisation d'un télescope E- $\Delta E$  constitué par deux détecteurs placés l'un derrière l'autre à 25 cm du centre de la chambre :

- le premier détecteur est une jonction mince à semi-conducteur du type à barrière de surface, d'épaisseur  $\Delta T$
- le second est une jonction du type silicium compensé au lithium d'épaisseur T.

Si  $\Delta E$  est l'énergie perdue par la particule chargée dans la jonction mince et E celle perdue par la particule dans la jonction épaisse, le système Goulding délivre un signal :

$$\frac{\Delta T}{a} = (E + \Delta E)^{1.73} - E^{1.73}$$

caractéristique de la nature de la particule chargée.

Afin de détecter des protons de 6 à 20 MeV dans les meilleures conditions d'identification possibles, nous avons pris :  $\Delta T = 300 \mu$  et  $T = 3 \text{ mm}$ .

De plus, pour améliorer la résolution et diminuer le bruit de fond, nous avons refroidi le télescope par effet Peltier. La température atteinte par ce procédé est de  $-20^\circ\text{C}$  environ (au bout de 30 mn). La figure 13 représente le système de refroidissement. Pour les 2 jonctions  $T = 3 \text{ mm}$  (Simtec) que nous avons utilisées, nous avons enregistré les résultats suivants :

Tension polarisation 600 V	Jonction n° 3256		Jonction n° 3700	
	T = $+20^\circ\text{C}$	T = $-20^\circ\text{C}$	T = $+20^\circ\text{C}$	T = $-20^\circ\text{C}$
Bruit	30 mV	18 mV	12 mV	4 mV
Courant inverse $I_V$	47 $\mu\text{A}$	4,8 $\mu\text{A}$	28 $\mu\text{A}$	2 $\mu\text{A}$
Résolution (Source Am)	8 % (450 keV)	5 % (275 keV)	5 % (275 keV)	2,5 % (140 keV)

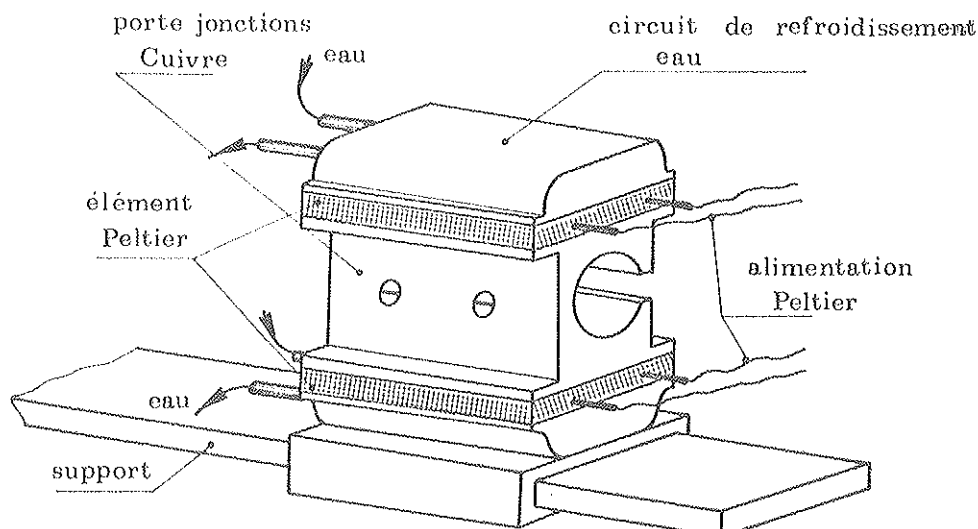


FIGURE 13 - Système de refroidissement du télescope E- $\Delta$ E.

## 2/ Détection des neutrons

Le détecteur neutron se compose d'un scintillateur plastique NE 102A de forme cylindrique de 15 cm de diamètre pour 10 cm d'épaisseur, suivi d'un guide de lumière conique accolé à un photomultiplicateur 56 AVP. Tout l'ensemble est recouvert d'un bloc de paraffine afin de diminuer le bruit de fond. Le scintillateur est placé à 270 cm du centre de la chambre.

L'ensemble de détection est monté sur un bras mobile qui se déplace de  $1/3$  de degré en  $1/3$  de degré (plage angulaire :  $7^\circ$  à  $70^\circ$ ) figure 10.

## V - ELECTRONIQUE

Le schéma de l'électronique est représenté figure 14 . On peut distinguer essentiellement :

- Deux circuits analogiques proton et neutron
- Deux circuits logiques
- Un identificateur Goulding
- Une méthode de temps de vol.

### 1/ Circuits analogiques

Voie proton : Chaque jonction du télescope est reliée à un préamplificateur de charge (P.A.C.) délivrant des impulsions unipolaires, qui après avoir été amplifiées et mises en forme, passent par des portes linéaires (ouvertes par des coïncidences p-n) et par une dernière mise en forme (allongeur) de 3  $\mu$ s avant d'entrer dans le système Goulding.

Voie neutron : L'impulsion prise sur la dernière dynode du photomultiplicateur permet l'enregistrement du spectre d'amplitude neutron. Ce signal, après avoir été amplifié et mis en forme, est traité par le calculateur : il permet ainsi de contrôler la stabilité du seuil de discrimination pendant l'expérience.

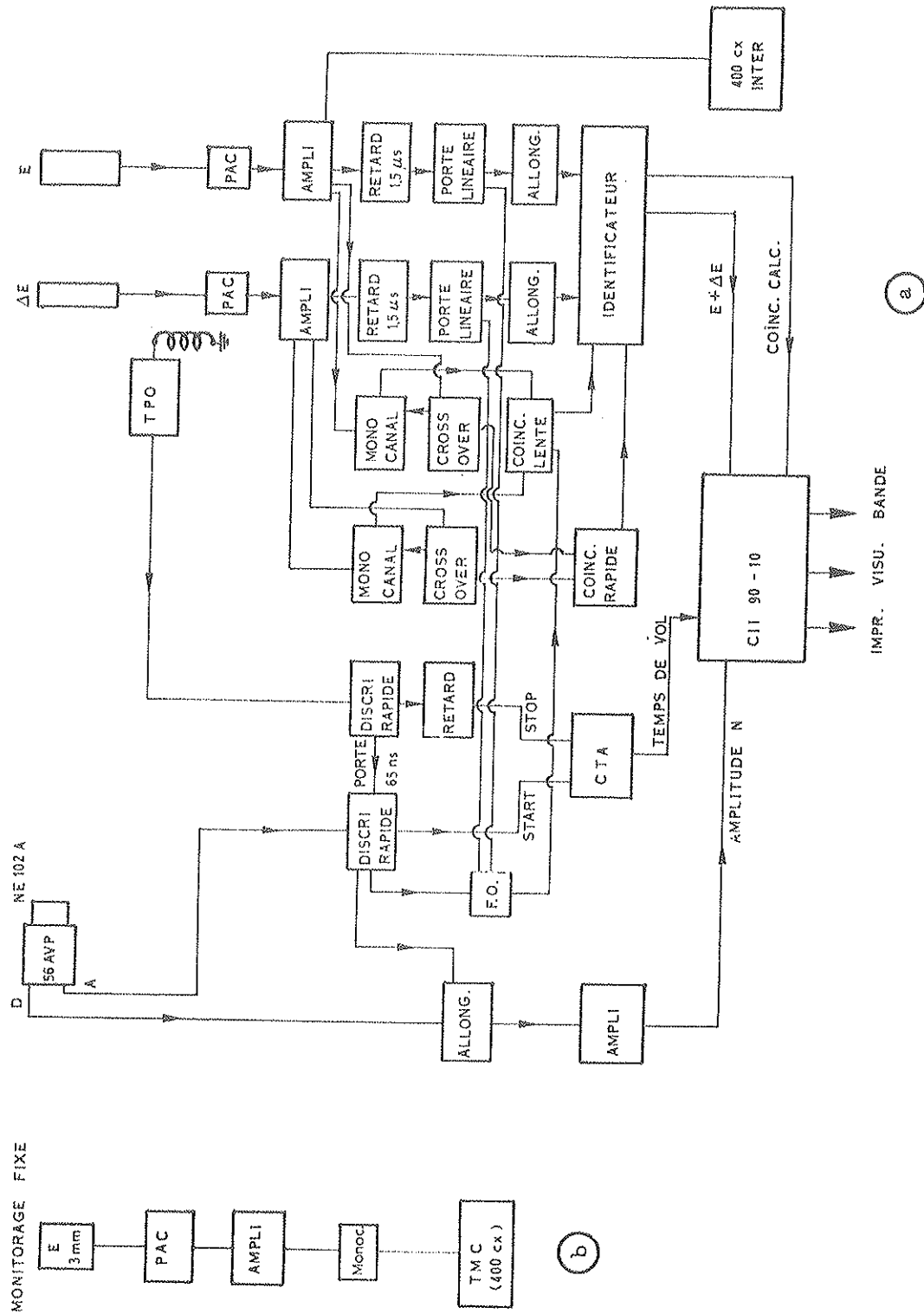


FIGURE 14 - a) Schéma de l'électronique associée à l'expérience.  
b) Monitorage fixe à 44°.

## 2/ Circuits logiques

On en distingue deux dont le but est de délivrer à l'identificateur deux signaux nécessaires à son fonctionnement :

- Un signal de coïncidences lentes entre les voies E,  $\Delta E$  et neutron.
- Un signal de coïncidences rapides, déclenchant la séquence temps du Goulding, provenant des " cross-over " .

## 3/ L'identificateur

Il génère le signal  $\frac{\Delta T}{a}$  d'identification. Un sélecteur monocanal permet d'ouvrir une porte sur la voie spectrométrique et de délivrer ainsi le signal désiré E +  $\Delta E$  d'énergie de la particule chargée<sup>(20)</sup>.

## 4/ Circuit de temps de vol

L'instant initial du " vol " du neutron est fourni par la traversée du proton dans la jonction  $\Delta T$ . Une prise de temps ( " time pick-off " ) précédant le P.A.C. prélève l'impulsion fournie par  $\Delta T$  lors du passage du proton.

L'instant de fin de vol est fourni par l'anode du photomultiplicateur. Après amplification et discrimination, le signal provenant du " time pick-off " ouvre une porte de 65 ns sur le discriminateur de la voie neutron. Les deux signaux start et stop sont ensuite envoyés dans un convertisseur temps-amplitude (C.T.A.) délivrant un signal d'amplitude proportionnelle au temps de vol neutron :

$$\tau_n = \frac{72.3}{\sqrt{E}} \times L$$

L en mètre ( L = 2.7 m )  
E en MeV  
 $\tau_n$  en ns

Il faut noter l'inversion des deux signaux start et stop afin de diminuer le temps mort du C.T.A.

## 5/ Système de compensation du discriminateur neutron

Une cause importante de détérioration de la résolution de  $\tau_n$  est le " jitter " en temps introduit par le discriminateur : les impulsions d'amplitude différente traversent le seuil du discriminateur à différents instants (figure 15).

Il serait possible de compenser cet effet au moyen du calculateur en ligne<sup>(20)</sup>.

Cependant une telle compensation ne reste valable que si la plage énergétique du neutron détecté est faible (ce qui n'est pas le cas ici : 3 à 20 MeV).

Un autre système, imaginé par GLEDCKE et Mac DONALD<sup>(21)</sup> et mis au point par P. Sahuc dans le but de diminuer ce " jitter ", consiste à produire des impulsions bipolaires dont le passage à zéro est indépendant de leur amplitude. Sur la figure 16 on distingue les étapes suivantes :

- (a) = Impulsion  $I_1$  provenant de l'anode, d'amplitude de  $V_1 > V_3$
- (b) = Impulsion  $I_2$  obtenue en inversant, puis en retardant de  $\Delta t$  et enfin en atténuant  $I_1$  de façon que l'amplitude de  $I_2$  soit  $V_2 = V_S$ .

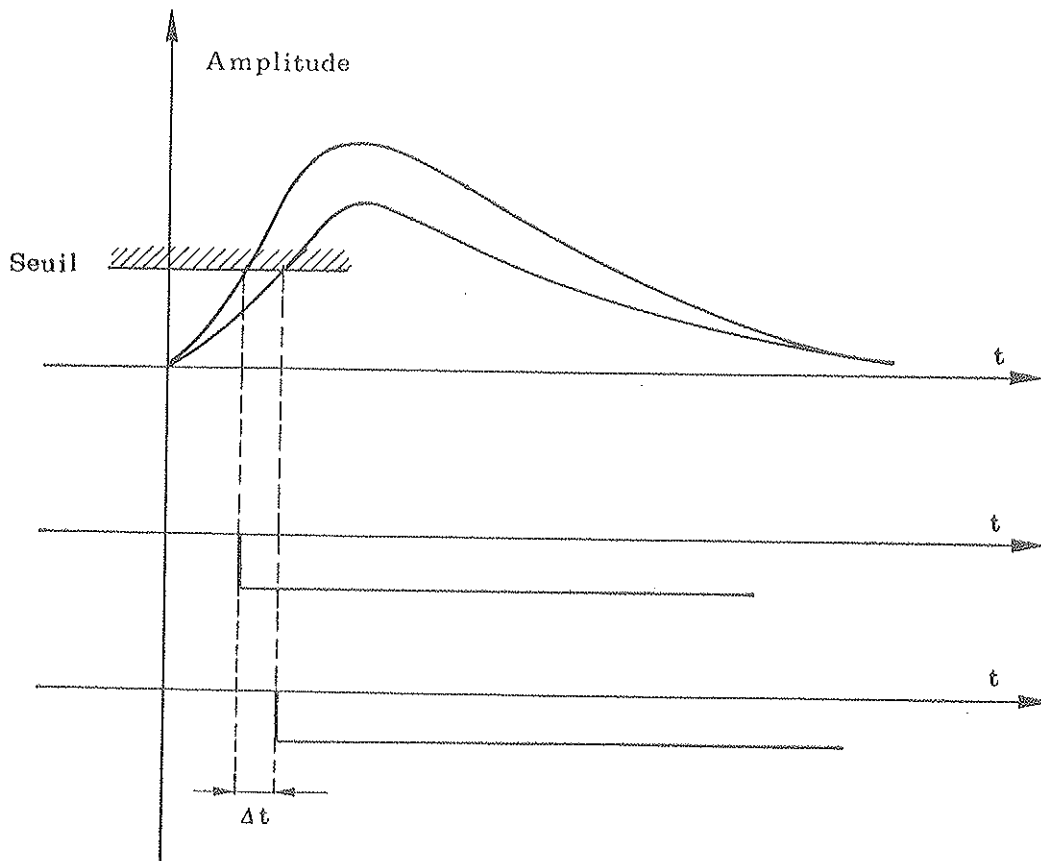


FIGURE 15 - " Jitter " en temps.

- (c) : Impulsion bipolaire  $I_3$  obtenue en additionnant  $I_1$  et  $I_2$ . Le zéro de  $I_3$  a lieu à l'instant  $t_0$  de déclenchement du seuil discrí. par  $I_1$  (a).
- (d) : Plusieurs impulsions d'amplitude différente : elles ont toutes leur zéro à l'instant  $t_0$
- (e) : L'impulsion bipolaire  $I_3$  attaque un discriminateur avec passage à zéro vrai (" true zero-crossing discriminator ")

Par cette technique, le déclenchement du discriminateur définissant l'instant stop a lieu à un instant  $t_0$  bien déterminé. Le " jitter " en temps est supprimé et la résolution est meilleure. La figure 17 montre un spectre de corrélation temps de vol-amplitude : on observe bien une droite verticale définissant un temps de vol déterminé à  $\approx 2$  ns près. (figure 17 b)

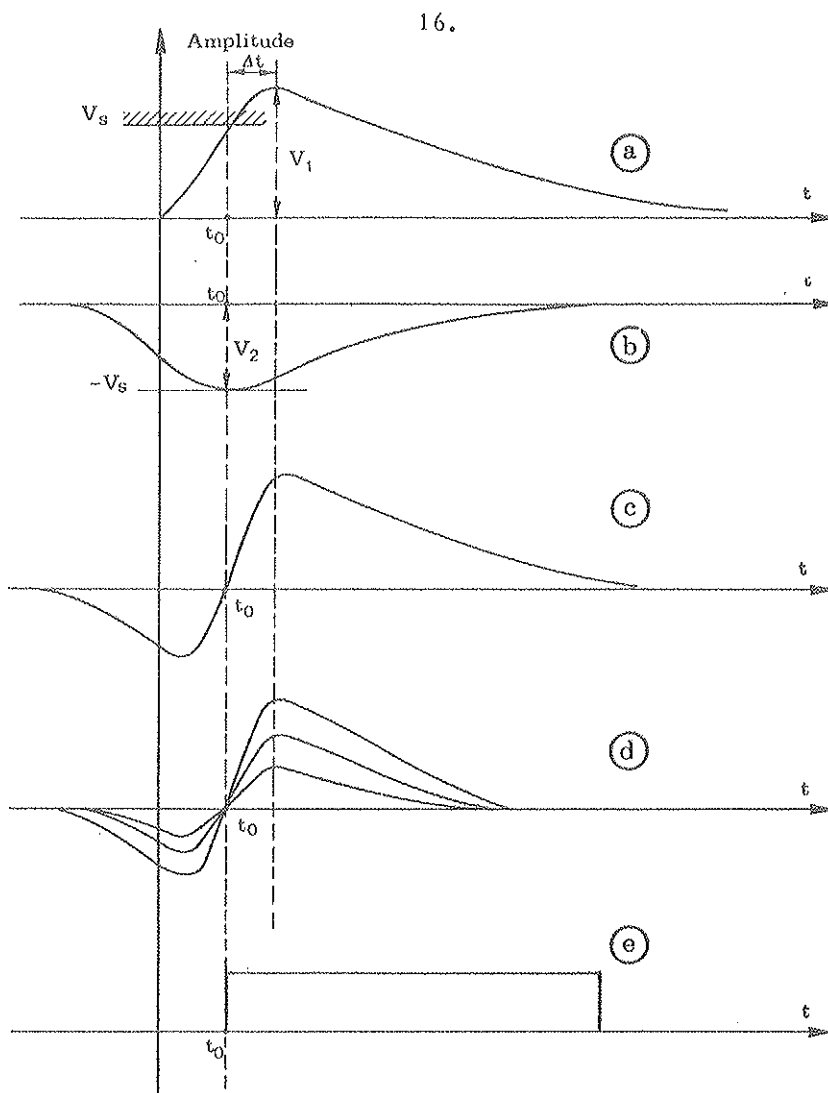


FIGURE 16 - Système de compensation (réf.21)

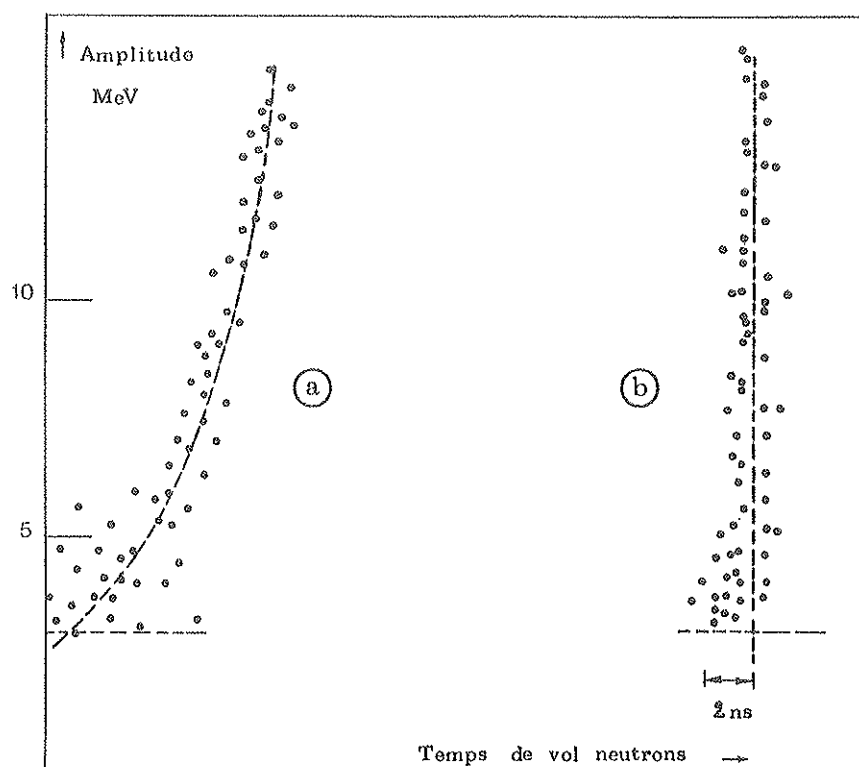


FIGURE 17 - Spectres de corrélation amplitude neutron-temps de vol.

## 6/ Traitement des informations

Les différents signaux analogiques sont stockés dans le calculateur CII-90-10 en ligne. Nous disposons ainsi de trois spectres unidimensionnels de 256 canaux ( $E + \Delta E$ , amplitude neutron, temps de vol) et d'un spectre bidimensionnel ( $z_n, E_p$ ) de 32 canaux par 32 canaux. (figure 14).

## VI - MONITORAGE

Un grand soin a été apporté au monitoring en raison, d'une part, de l'utilisation de cibles gazeuses (d'où impossibilité d'évaluer avec précision le volume utile de la cible donnant  $n_c$ , nombre de noyaux cibles) et d'autre part, de la durée de chaque point expérimental (12 à 15 heures du fait de la petitesse des sections efficaces et de la faible intensité du faisceau).

### 1/ Mesure absolue du courant

Le courant recueilli par le cylindre de Faraday est envoyé sur un picoampèremètre dont la sortie analogique est reliée à un convertisseur tension-fréquence VIDAR 260 (donnant 1 MHz pour un volt). Les impulsions sont enregistrées sur une échelle dont la lecture donne l'intégration du courant pendant la durée de l'expérience.

### 2/ Monitoring fixe

C'est une jonction épaisse de 3 mm, fixée sur le bord de la chambre à  $44^\circ$ , qui enregistre les deutons diffusés élastiquement par la cible. Ce monitoring permet de s'apercevoir d'une contamination éventuelle ou d'une variation de pression du gaz de la cible. Le spectre de cette jonction est visualisé sur un 400 canaux T.M.C. (figure 14 b).

### 3/ Monitoring par le télescope

Il consiste à compter les deutons diffusés par la cible à l'angle de l'expérience dans la jonction T du télescope. Le pic de diffusion élastique est enregistré sur un 400 canaux Inter technique.

La vérification simultanée de ces trois monitorages indépendants au cours de l'expérience permet de se rendre compte, par leur concordance, de la bonne marche des opérations. Pour la normalisation, seul le troisième monitoring a été utilisé (le monitoring absolu n'est pas excellent car le cylindre est loin de la chambre et le monitoring fixe correspond à une géométrie trop différente de la détection du proton).

## VII - ETALONNAGES - REGLAGES DE L'ELECTRONIQUE

L'utilisation de l'identificateur demande l'égaleisation des gains des deux voies analogiques  $E$  et  $\Delta E$ . Ceci est réalisé grâce à une source de thorium que l'on place devant chacune des deux jonctions. L'étalonnage de l'axe  $E_p$  (énergie proton) est effectué par cette même méthode.



L'étalonnage de la voie neutron est réalisé en utilisant la réaction  $d(d, n\text{He}^3)$  ; le neutron et l' $\text{He}^3$  étant détectés en coïncidence, on repère le pic de temps de vol correspondant à une énergie  $E_n$  bien déterminée sur le calculateur <sup>(32)</sup>.

Le seuil de discrimination sur la voie neutron est déterminé à l'aide de sources  $\gamma$ .

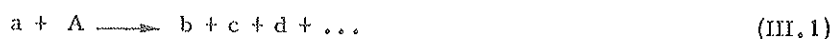
Le réglage des seuils de discrimination des voies lentes et rapides est effectué grâce à un générateur d'impulsions simulant les particules au niveau des P.A.C.

## CHAPITRE III

## RAPPELS THEORIQUES

## I - FORMALISME DE LIPPMANN-SCHWINGER

Considérons la réaction suivante, mettant en jeu plusieurs particules dans la voie de sortie :



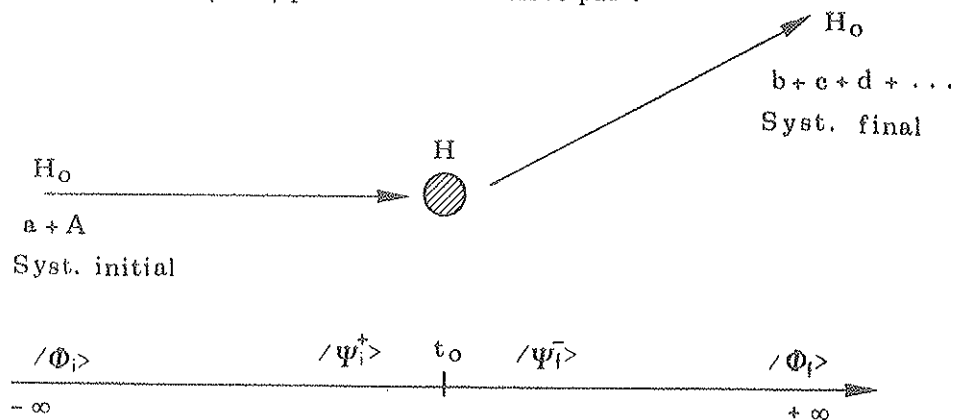
$a$  étant la particule incidente,  $A$  la cible,  $b, c, d \dots$  les différents produits de la réaction étudiée.

Soit  $|\phi_i\rangle$  et  $|\phi_f\rangle$  les fonctions d'onde asymptotiques initiale et finale du système, solutions de l'hamiltonien libre  $H_0$  (énergie cinétique de la voie d'entrée et de la voie de sortie) :

$$\begin{aligned} H_0 |\phi_i\rangle &= E_i |\phi_i\rangle \\ H_0 |\phi_f\rangle &= E_f |\phi_f\rangle \end{aligned} \quad \text{avec} \quad \langle \phi_f | \phi_i \rangle = \delta(f-i)$$

$|\phi_i\rangle$  et  $|\phi_f\rangle$  sont des états de spectre continu.

La transition (III.1) peut être schématisée par :



On définit l'élément de la matrice  $S$  de diffusion par :

$$S_{fi} = \lim_{\substack{t_1 \rightarrow -\infty \\ t_2 \rightarrow +\infty}} \langle \phi_f | U_I(t_2, t_1) | \phi_i \rangle$$

$U_I(t_2, t_1)$  étant l'opérateur d'évolution en représentation intermédiaire :

$$U_I(t_1, t_2) = e^{-\frac{i H_0 t_2}{\hbar}} e^{-i \frac{H(t_2 - t_1)}{\hbar}} e^{-i \frac{H_0 t_1}{\hbar}}$$

avec  $H = H_0 + V$ , hamiltonien total du système en interaction,  $V$  étant l'interaction responsable de la transition  $i \rightarrow f$ .

Compte-tenu des propriétés de  $U_I(t_2, t_1)$  et introduisant  $|\psi_f^- \rangle$  et  $|\psi_i^+ \rangle$ , solutions stationnaires du problème (fonctions propres de  $H$  associées respectivement à un comportement asymptotique d'onde plane + onde sortante et d'onde plane + onde entrante, telles que :

$$H |\psi_i \rangle = E_i |\psi_i \rangle :$$

$$|\psi_f^- \rangle = \lim_{t \rightarrow +\infty} U_I(t_0, t) |\phi_f \rangle$$

$$|\psi_i^+ \rangle = \lim_{t \rightarrow -\infty} U_I(t_0, t) |\phi_i \rangle$$

on obtient :

$$S_{fi} = \langle \psi_f^- | \psi_i^+ \rangle$$

Tenant compte de l'équation de Lippmann-Schwinger :

$$|\psi_f^+ \rangle = |\phi_f \rangle + \frac{1}{E_f - H_0 + i\epsilon} V |\psi_f^+ \rangle$$

ou, en introduisant l'opérateur de Möller :

$$|\psi_f^+ \rangle = \left( 1 + \frac{1}{E_f - H_0 + i\epsilon} V \right) |\phi_f \rangle$$

l'élément de matrice  $S_{fi}$  devient :

$$S_{fi} = \delta(f-i) - 2\pi i \delta(E_f - E_i) \langle \phi_f | V | \psi_i^+ \rangle$$

$$\text{ou} \quad S_{fi} = \delta(f-i) - 2\pi i \delta(E_f - E_i) T_{fi}$$

expression dans laquelle  $T_{fi}$  représente l'élément de matrice de la transition  $i \rightarrow f$  :

$$T_{fi} = T_{fi}(S_i, S_f) = \langle \phi_f | V | \psi_i^+ \rangle$$

(III.2)

$S_i$  et  $S_f$  étant les variables de spins des voies d'entrée et de sortie,  $T_{fi}$  représente l'amplitude de probabilité de la transition.

La probabilité de transition est donnée par :

$$P_{fi} = |\langle \phi_f | \psi_i^+(t) \rangle|^2 = |\langle \phi_f | U_I(t, t_0) | \psi_i^+ \rangle|^2 = |S_{fi}|^2$$

et la probabilité par unité de temps :

$$W_{fi} = \frac{dP_{fi}}{dt} = \frac{2\pi}{\hbar} \sum_{s_i, s_f} |T_{fi}(s_i, s_f)|^2 \delta(E_f - E_i)$$

d'où l'expression de la section efficace différentielle pour la transition  $i \rightarrow f$  :

$$d\sigma^{(i \rightarrow f)} = \frac{2\pi}{h V_r} \sum_{s_i, s_f} \left| T_{fi}(s_i, s_f) \right|^2 \delta(E_i - E_f) \prod_{\alpha=1}^n d\vec{p}_\alpha \delta\left(\sum_{\alpha=1}^n \vec{p}_\alpha - \vec{p}_0\right) \quad (\text{III.3})$$

où  $V_r$  = vitesse relative dans la voie d'entrée (flux unité).

Les distributions de Dirac rendent compte des lois de conservation :

$$\begin{aligned} \delta\left(\sum_{\alpha=1}^n E_\alpha - E_i\right) &= \delta(E_f - E_i) && \text{conservation de l'énergie} \\ \delta\left(\sum_{\alpha=1}^n \vec{p}_\alpha - \vec{p}_i\right) &&& \text{conservation de la quantité de mouvement.} \end{aligned}$$

## II - INTERACTION DANS L'ETAT FINAL (I.E.F.)

Jusqu'à présent, le modèle de Watson-Migdal a toujours servi de point de départ à l'étude de l'I.E.F. (Symposium sur les réactions à 3 corps : Budapest 1971). C'est ce modèle que nous allons développer en premier lieu. Dans la seconde partie de ce paragraphe, nous décrirons le modèle séquentiel de Philipps-Griffy-Biedenharn (P.G.B.), introduisant la notion de processus séquentiel et de localisation du système en interaction finale. On peut dire tout de suite que ce dernier modèle conduit aux résultats du modèle de Watson. Il précise cependant, de façon plus concrète, le mécanisme de l'I.E.F. et il s'adapte bien au processus de production de résonances.

### 1/ Modèle de Watson-Migdal (1952-1953)

Parmi les réactions (III.1), nous nous sommes intéressés aux réactions de "break-up" du deuton :



mettant en jeu trois particules dans la voie de sortie (C désigne le noyau cible) avec I.E.F. entre p et n.

Pour rendre compte de cette I.E.F., Watson décompose le potentiel d'interaction V en deux interactions (22) :

$$V = W + v_{np} \quad (\text{III.5})$$

où  $v_{np}$ , responsable de l'interaction (p-n) dans l'état final, n'agit que sur les états  $|\Phi_f\rangle$  et où W décrit l'interaction primaire (i.e : si  $W = 0$ , le processus n'a pas lieu). D'après la relation de Gellmann-Goldberger, l'élément de matrice de transition se décompose en 2 termes :

$$T_{fi} = \langle \chi_f^- | W | \psi_i^+ \rangle + \langle \chi_f^- | v_{np} | \Phi_i \rangle \quad (\text{III.6})$$

où  $|\chi_f^- \rangle$  est la fonction d'onde entrante décrivant l'I.E.F. :

$$(H_0 + v_{np}) |\chi_f^- \rangle = E_f |\chi_f^- \rangle$$

$|\chi_f^- \rangle$  étant définie à partir de  $|\Phi_f \rangle$  par la relation intégrale :

$$|\chi_f^- \rangle = |\Phi_f \rangle + \frac{1}{E_f - H_0 - i\epsilon} v_{np} |\chi_f^- \rangle \quad (\text{III.7})$$

L'expression (III.6), bien que simple, est rigoureuse.

Comme  $v_{np}$  n'agit que sur les états du système (p-n) dans l'état final on a :

$v_{np} \mid \psi_i \rangle = 0$ , l'état initial  $\mid \psi_i \rangle$  ne contenant pas les états d'interaction (p-n) de l'état final.

Finalement :

$$T_{fi} = \langle \chi_f^- \mid W \mid \psi_i^+ \rangle \quad (\text{III.8})$$

$T_{fi}$  dépend évidemment de  $v_{np}$  par  $\mid \chi_f^- \rangle$  et  $\mid \psi_i^+ \rangle$ .

a) Evaluation de  $T_{fi}$

Watson émet les hypothèses suivantes concernant la nature de l'I.E.F. (22) :

- l'influence de l'I.E.F. est grande quand l'énergie relative des nucléons p et n est faible

- la dimension  $a^3$  du volume de la réaction primaire est telle que  $a \ll$  portée des forces entre p et n.

Ce modèle est valide surtout dans le cas où les forces mises en jeu entre p et n sont fortes et attractives.

Dans un système de coordonnées  $\{\xi\}$ , on a :

$$T_{fi} = \sum_{\xi} \langle \chi_f^- \mid \xi \rangle \delta \xi \langle \xi \mid W \mid \psi_i^+ \rangle$$

où  $\sum_{\xi} \delta \xi$  signifie somme continue ou discrète suivant que  $\xi$  désigne une variable continue ou discrète.

Si  $\vec{r} = \vec{r}_p - \vec{r}_n$  est la coordonnée de position relative de (p-n) appartenant au système  $\{\xi\}$  :  $\{\xi\} = \{\vec{r}, \xi'\}$ ,  $\xi'$  ne contenant ni  $\vec{r}$ , ni  $\vec{k}$ , on a :

$$T_{fi} = \sum_{\xi'} \int_{\vec{r}} \langle \chi_f^- \mid \vec{r}, \xi' \rangle \delta \xi' d\vec{r} \langle \xi' \mid W \mid \psi_i^+ \rangle$$

où  $\langle \xi' \mid W \mid \psi_i^+ \rangle$  dépend peu du moment relatif  $\vec{k}$  (d'autant moins que  $k \rightarrow 0$ ).

Comme on a choisi les conditions cinématiques (cf. chapitre I) telles que les I.E.F (n-C) et (p-C) sont négligeables, on peut factoriser la fonction d'onde décrivant l'I.E.F. (p-n) :

$$\langle \chi_f^- \mid \vec{r}, \xi' \rangle = g_k^{(-)}(r) h_f^{(-)}(\xi') \quad (\text{III.9})$$

où  $g_k^{(-)}(r)$  décrit le mouvement relatif (p-n).

Compte tenu de la deuxième hypothèse ( $E_{np} \simeq 0$ ), le mouvement relatif (p-n) n'a lieu qu'avec un moment orbital relatif  $\ell = 0$  et :

$$g_k^{(-)}(r) = \frac{e^{-i\delta_0(k)} \sin(kr + \delta_0)}{kr}$$

où  $\delta_0$  est le déphasage de l'onde S dans la diffusion p-n (on ne tient pas compte pour l'instant

des spins). La forme de  $g_k^{(-)}(r)$  est valable pour  $r > a$  et  $r < a$ .

Comme  $r$  est de l'ordre de  $a$  et que  $k$  est faible, le produit  $kr$  est faible et on peut faire un développement limité de  $\sin(kr + \delta_0)$ . Compte tenu de l'approximation de la portée effective :

$$k \cotg \delta_0 = -\frac{1}{a_{np}} + \frac{1}{2} r_0 k^2 + O(k^4) \quad (\text{III.10})$$

ce développement devient, au premier ordre en  $k$  (23) :

$$\begin{aligned} \sin(kr + \delta_0) &\approx \sin \delta_0 \left( 1 - \frac{r}{a_{np}} + \frac{1}{2} k^2 r (r_0 - r) \right) \\ &\approx \sin \delta_0 \left( 1 - \frac{r}{a_{np}} \right) + O(k^2) \end{aligned}$$

d'où :

$$g_k^{(-)}(r) \approx \frac{e^{-i\delta_0(k)} \sin \delta_0(k)}{k} \cdot \frac{1 - r/a_{np}}{r}$$

Avec cette factorisation de  $g_k^{(-)}(r)$ ,  $T_{fi}$  devient  $f(r)$  désignant la fonction  $\frac{1 - r/a_{np}}{r}$  :

$$\begin{aligned} T_{fi} &\approx \iint_{\vec{r}'} \frac{e^{-i\delta_0} \sin \delta_0}{k} f(r) h_f^{(-)}(\xi') d\vec{r} \delta \xi' < \xi | W | \psi_i^+ > \\ T_{fi} &\approx \frac{e^{-i\delta_0} \sin \delta_0}{k} \underbrace{\int_{\xi} f(r) h_f^{(-)}(\xi') \delta \xi}_{G'(\xi)} < \xi | W | \psi_i^+ > \end{aligned}$$

Finalement :

$$T_{fi} \approx G'(\xi) \frac{e^{-i\delta_0} \sin \delta_0}{k}$$

et :

$$\boxed{|T_{fi}|^2 = G(\xi) \frac{\sin^2 \delta_0(k)}{k^2}} \quad (\text{III.11})$$

c'est le résultat de Watson (séparation de la dépendance en  $k$ ). Utilisant la relation (III.10), l'expression (III.11) devient :

$$|T_{fi}|^2 = G(\xi) \frac{a_{np}^2}{k^2 a_{np}^2 + \left(1 - \frac{1}{2} a_{np} r_0 k^2\right)^2} \quad (\text{III.12})$$

b) Section efficace de (III.4)

D'après la relation (III.3) on a :

$$\Delta \sigma = \frac{2\pi}{h V_r} \int \delta \left( \sum_{\alpha=3}^5 E_{\alpha} - E_0 \right) \delta \left( \sum_{\alpha=3}^5 \vec{p}_{\alpha} - \vec{p}_0 \right) \sum_{s_i s_f} |T_{fi}(s_i, s_f)|^2 \prod_{\alpha=3}^5 d\vec{p}_{\alpha}$$

Le calcul donne (cf annexe A I) :

$$\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} \propto \sum_{s_i s_f} \left| T_{fi}(s_i, s_f) \right|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \quad (\text{III.13})$$

L'interaction (p-n) peut avoir lieu dans l'état singulet ( $S = 0$ ) ou triplet ( $S = 1$ ) :

$$\left| T_{fi}(s_i, s_{f_{np}} \text{ couplés à } S = 0) \right|^2 = G(\xi) \frac{\sin^2 \delta_o(S)}{k^2} = \left| T_{fi}(S = 0) \right|^2$$

$$\left| T_{fi}(s_i, s_{f_{np}} \text{ couplés à } S = 1) \right|^2 = G(\xi) \frac{\sin^2 \delta_o(t)}{k^2} = \left| T_{fi}(S = 1) \right|^2$$

$\delta_o^{(S \text{ out})}$  étant évalué à partir de la relation (III.10) :

$$k \cotg \delta_o^{(S \text{ out})} = - \frac{1}{a_{np}^{(S \text{ out})}} + \frac{1}{2} r_o^{(S \text{ out})} k^2$$

avec :

$a_{np}^{(S \text{ ou } t)}$  = longueur de diffusion p-n dans l'état singulet ou triplet.

$r_o^{(S \text{ ou } t)}$  = rayon effectif " " " " " " " "

Pour un faisceau incident de deutons non polarisé et une cible non polarisée (spins initiaux  $S_1$  et  $S_2$  distribués au hasard) et ne s'occupant pas de la polarisation des produits finaux, la section efficace est (24) :

$$\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} \propto \frac{1}{(2S_d + 1)(2S_c + 1)} \sum_{S_d, S_c}^{S_d + S_c} \sum_{S_d - S_c}^{2S + 1} \left| T_{fi}(S) \right|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4)$$

d'où :

$$\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} \propto \left[ G_S \frac{(a_{np}^S)^2}{k^2 (a_{np}^S)^2 + (1 - \frac{r_o^S}{2} a_{np}^S k^2)^2} + 3 G_t \frac{(a_{np}^t)^2}{k^2 (a_{np}^t)^2 + (1 - \frac{r_o^t}{2} a_{np}^t k^2)^2} \right] \times P$$

(III.14)

Remarque :

On peut résumer la relation (III.13) par l'expression (25) :

$$d\sigma^{i \rightarrow f} \propto \left| M_{fi} \right|^2 \left| \varphi_{np}(q) \right|^2 d^3 q \quad (\text{III.15})$$

dans laquelle : -  $M_{fi}$  est l'amplitude de production de la réaction primaire (supposée indépendante de  $q$ )

-  $\left| \varphi_{np}(q) \right|^2$ , proportionnelle à la section efficace de diffusion (p-n) est la probabilité de trouver les nucléons n et p de moment relatif  $q$  dans la région d'interaction. Cette expression (III.15) devra être rapprochée du modèle séquentiel de P.G.B. (III.20).

On peut retrouver ce résultat d'une façon plus rigoureuse en utilisant les équations de FADDEEV (7).

Gardant la notation  $1 + 2 \longrightarrow 3 + 4 + 5$ , ces équations s'expriment par :

$$\left\{ \begin{array}{l} T = \sum_{k=3}^5 T_k \\ \left\{ T_k = v_k + v_k G_0 (T_i + T_j) \right\}_{i,j \text{ et } k = 3, 4, 5} \end{array} \right. \quad (\text{III.16})$$

avec :  $T$  = opérateur de transition à 3 corps obtenu formellement à partir de l'équation de Lippmann-Schwinger :

$$T = V + V G_0 T$$

où  $V$  est l'interaction entre les 3 particules que l'on exprime comme somme d'interactions à 2 corps :

$$V = V_3 + V_4 + V_5$$

( $V_k$  décrit l'interaction entre  $i$  et  $j$ ,  $k$  n'intervenant pas).

$$G_0 = [E - H_0]^{-1} = [E - (\frac{p_3^2}{2m_3} + \frac{p_4^2}{2m_4} + \frac{p_5^2}{2m_5})]^{-1}$$

$E$  étant l'énergie totale du système et  $H_0$  l'hamiltonien des 3 particules libres de la voie de sortie.

$v_k = V_k + V_k G_0 V_k$  .. opérateur de transition de l'interaction des particules  $i$  et  $j$ ,  $k$  étant considéré comme libre  $v_k$  et  $V_k$  sont des opérateurs agissant dans l'espace de Hilbert à 2 corps.

L'I.E.F. entre 3 et 4 sera donc décrite par l'opérateur :

$$T_5 = v_5 + v_5 G_0 (T_3 + T_4)$$

Le calcul de l'amplitude :

$$\mathcal{A} = \langle \vec{p}_3 \vec{p}_4 \vec{p}_5 | T_5 | \Phi_{34} \vec{p}_1 \rangle$$

$$\mathcal{A} = \langle \vec{p}_3 \vec{p}_4 \vec{p}_5 | v_5 | \Phi_{34} \vec{p}_1 \rangle + \langle \vec{p}_3 \vec{p}_4 \vec{p}_5 | v_5 G_0 (T_3 + T_4) | \Phi_{34} \vec{p}_1 \rangle$$

où  $\Phi_{34}$  est la fonction d'onde intrinsèque du deuton conduit à (26) :

$$\mathcal{A} = \delta(\sum_i \vec{p}_i - \vec{p}_1) \langle \frac{\vec{p}_3 \vec{p}_4}{2} | v_5 (E - \frac{p_5^2}{2m_5}) | \vec{p}'_3 \vec{p}'_4 \rangle \times$$

$$\left[ \Phi_{34}(\vec{p}_5) + \lim_{\epsilon \rightarrow 0^+} \int \frac{\langle \vec{p}'_3 \vec{p}'_4 \vec{p}_5 | T_3 + T_4 | \Phi_{34} \vec{p}_1 \rangle d\vec{p}'_3 d\vec{p}'_4}{E - \frac{p_3'^2}{2m_3} - \frac{p_4'^2}{2m_4} - \frac{p_5^2}{2m_5} + i\epsilon} \right] \quad (\text{III.17})$$

Soit, en supposant que l'amplitude de diffusion 3-4 hors de la couche d'énergie est peu différente



de l'amplitude de diffusion sur la couche d'énergie :

$$A_{34} = \left\langle \frac{\vec{p}_3 - \vec{p}_4}{2} \middle| \epsilon_5 \middle| \frac{\vec{p}_3 - \vec{p}_4}{2} \right\rangle \approx \left\langle \frac{\vec{p}_3 - \vec{p}_4}{2} \middle| \epsilon_5 \middle| \frac{\vec{p}_3 - \vec{p}_4}{2} \right\rangle \sqrt{\vec{p}_3', \vec{p}_4'} \quad (\text{III.18})$$

$$A = \delta \left( \sum_i \vec{p}_i - \vec{p}_1 \right) A_{34} \left[ \phi_{34}(\vec{p}_5) + \lim_{\epsilon \rightarrow 0^+} \int \frac{\langle \vec{p}_3' \vec{p}_4' \vec{p}_5 | T_3 + T_4 | \phi_{34} \vec{p}_1 \rangle d\vec{p}_3' d\vec{p}_4'}{E - \frac{p_3'^2}{2m_3} - \frac{p_4'^2}{2m_4} - \frac{p_5^2}{2m_5} + i\epsilon} \right] \quad (\text{III.19})$$

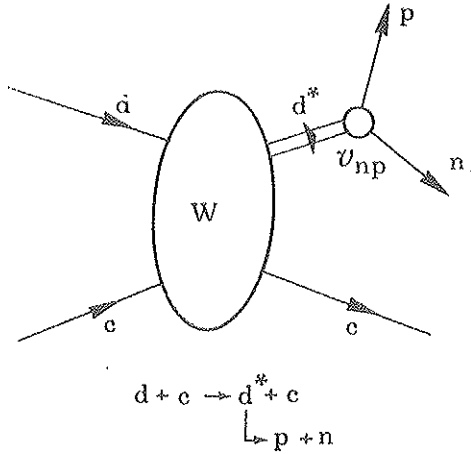
Pour notre cinématique  $\vec{p}_3 \approx \vec{p}_4$  et  $E_{34} \approx 0$  ce qui correspond à un maximum de la section efficace 3-4 (cf. I.3) dû à la présence de l'état virtuel (3-4) (ici  $d^*$ ). Grossièrement, la section efficace de  $C(d, pn)C$  au voisinage de  $\vec{p}_n \approx \vec{p}_p$  sera proportionnelle à  $|A_{pn}|^2_{E_{pn} \approx 0}$ . C'est un résultat analogue à (III.15).

Cependant, pour qu'il en soit ainsi, cela nécessite que l'expression entre crochet dans (III.19) dépende peu de  $\vec{p}_3 - \vec{p}_4$ , que  $T_3$  et  $T_4$  soient négligeables devant  $T_5$  (on retrouve les approximations de Watson) et que l'approximation (III.18) soit valable.

Cela définit les limites du modèle de Watson tout en ouvrant des perspectives de calculs plus élaborés et plus rigoureux.

### 3/ Modèle de Philipps-Griffy-Biedenharn (P.G.B.) - Processus séquentiel (1960)

Ce modèle suppose que la réaction (III.4) procède par deux étapes successives :



1°) Formation du système  $d^*$  localisé dans une sphère de rayon  $a$ .

2°) Désintégration du  $d^*$  en  $p + n$

En utilisant les coordonnées du système  $S(C)$  (cf. annexe AII), ce modèle consiste à poser :

FIGURE 18 - Mécanisme séquentiel par l'intermédiaire du  $d^*$ .

$$d\sigma^{(i \rightarrow f)} \propto |M_{fi}|^2 \underbrace{F_{d^*C}(E_{np}) \rho(E_{np}) dE_{np} d\Omega_{C-np}}_{\text{Probabilité de production de la paire (p-n), d'énergie relative } E_{np}} \underbrace{d\Omega_{np}}_{\text{Probabilité de désintégration du } d^* \text{ (à } \frac{1}{4\pi} \text{ près)}} \quad (\text{III.20})$$

où  $\rho(E_{np})$  est la fonction généralisée de densité d'états de P.G.B., qu'on peut interpréter comme étant la probabilité pour que le système  $d^*$  soit localisé dans un volume de rayon  $a$ , ou bien

comme étant la " durée de vie " du  $d^*$  (27) :

$$\rho(E_{np}) = \frac{1}{k} \left[ \frac{d}{dk} (\delta_0 + ka) - \frac{1}{2k} \sin 2(\delta_0 + ka) \right] \quad (\text{III. 21})$$

avec  $k = \left( \frac{m E_{np}}{\hbar^2} \right)^{1/2}$  nombre d'onde relatif

$\delta_0$  = déphasage de l'onde S donné par (III.10)

$F_{d^*C}$  = facteur de l'espace de phase à 2 corps (annexe A III)

$M_{fi}$  = amplitude de la réaction primaire, supposée constante.

La figure 19 montre la fonction  $\rho(E_{np})$  pour l'état singulet et triplet du système (p-n).

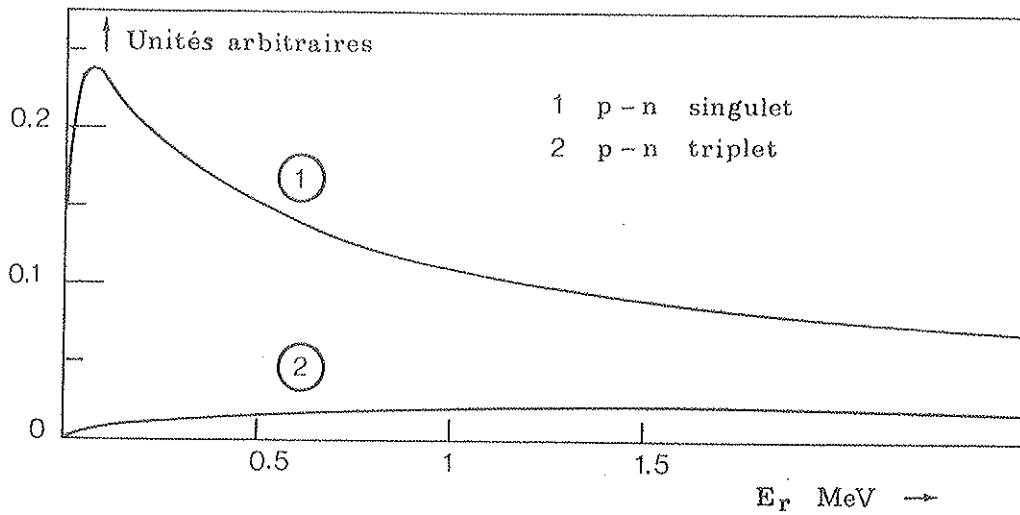


FIGURE 19 - Fonctions généralisées de densité d'états de P.G.B.

Pour obtenir l'expression de la section efficace dans le laboratoire, il faut introduire le Jacobien de la transformation  $S(C) \rightarrow$  laboratoire (annexe A IV) :

$$dE_{np} d\Omega_{C-np} d\Omega_{np} = J_{np} dE_p d\Omega_p d\Omega_n$$

D'où la section efficace triplement différentielle, en gardant les indices 3, 4, 5 pour p, n et C :

$$\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} = A F_{d^*C}(E_{34}) \rho(E_{34}) J_{34} \quad (\text{III. 22})$$

Les nucléons 3 et 4 formant le système en interaction finale (cette dernière relation ne tient pas compte du spin ; avec les spins on obtient une relation analogue à (III.14)) .

La figure 20 montre la fonction  $\rho(E_{pn}) F_{d^*C}(E_{pn})$  pour l'état singulet (p-n).

La figure 21 montre un spectre théorique.

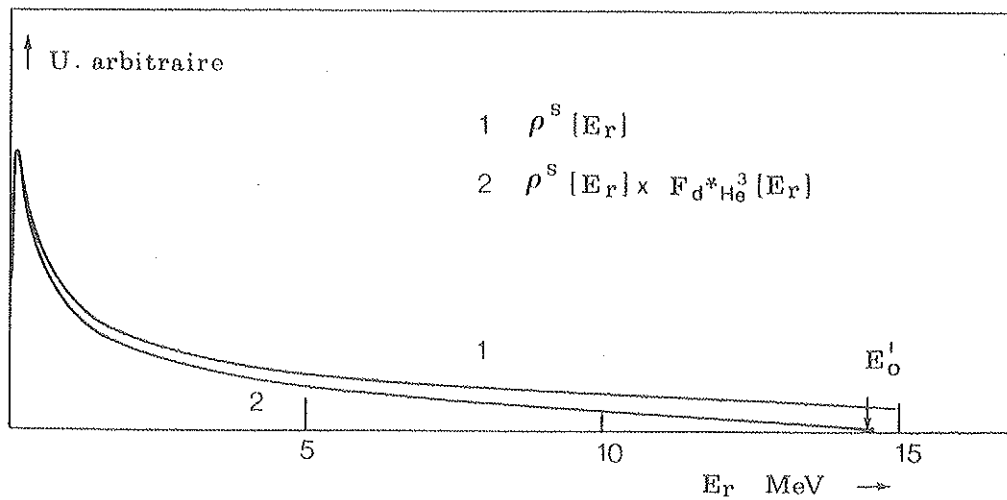


FIGURE 20 - Fonction  $\rho_F^S$ . Paramètres utilisés:  $a_{np}^s = -23.50$  Fm  $\Gamma_o^s = 2.49$  Fm  
 $a_{np}^t = 5.37$  Fm  $\Gamma_o^t = 1.65$  Fm,  $a = 3.5$  Fm.

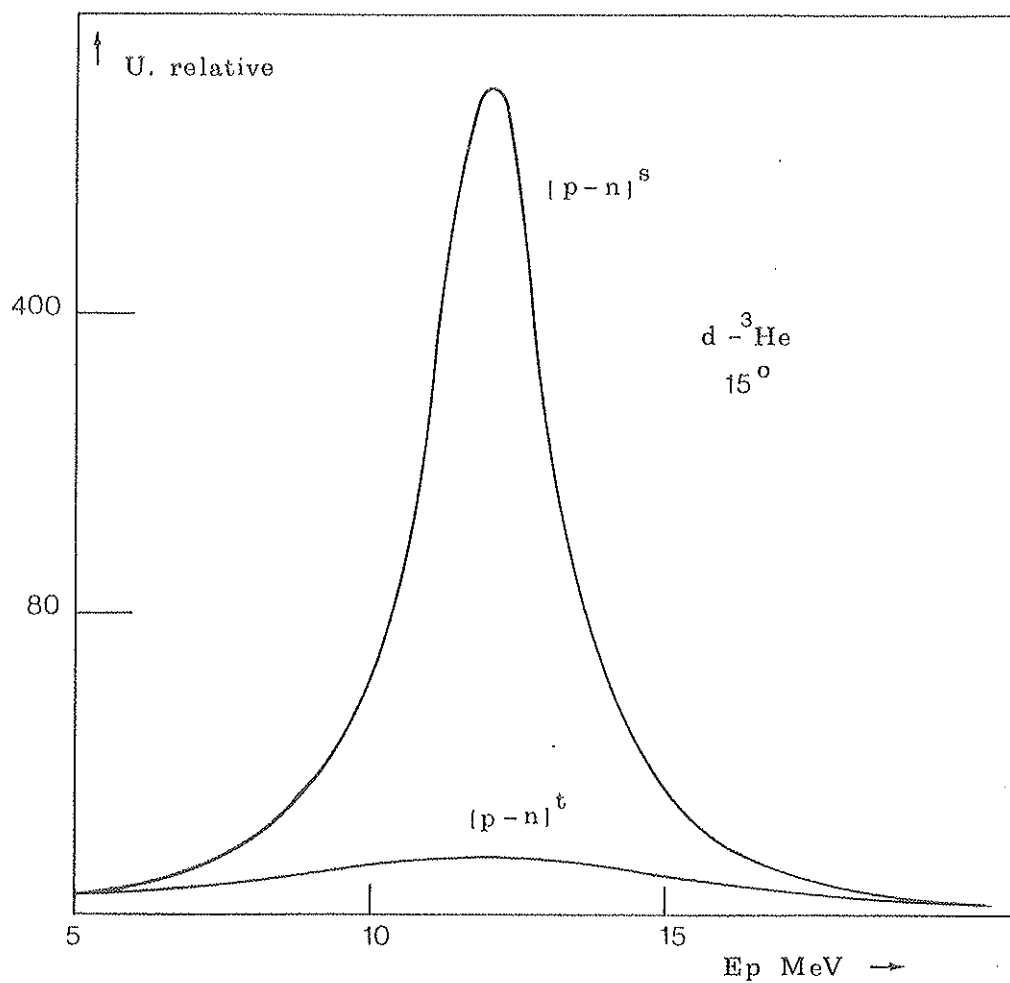


FIGURE 21 - Fonction  $\rho_J$  (singulet et triplet).

Remarque :

Le processus séquentiel par l'intermédiaire d'une résonance peut être analysé par un modèle analogue<sup>(28)</sup>.

Dans ce cas,  $\rho(E_r)$  est remplacée par une forme de Breit et Wigner :

$$\frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} = \frac{C e^{-G}}{(E_{\text{res}} - E_r)^2 + \frac{\Gamma^2}{4}} P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \quad (\text{III.23})$$

où :  $E_{\text{res}}$  = énergie de la résonance

$\Gamma$  = largeur de la résonance

$$G = \frac{\pi Z_3 Z_4}{h [V_3 - V_4]} \text{ tenant compte approximativement de l'effet coulombien } (29) \text{ avec :}$$

$Z_3$  et  $Z_4$  = charges des particules en interaction

$V_3$  et  $V_4$  = vitesses des particules en interaction.

Cette expression n'est applicable cependant que dans le cas où les résonances sont bien définies et isolées (de façon à ne pas avoir recouvrement de résonances voisines, ce qui introduirait des termes d'interférence entre les différents moments angulaires)<sup>(28 et 31)</sup>.

## CHAPITRE IV

## RESULTATS = ANALYSE ET DISCUSSION

## I - TRAITEMENT DES RESULTATS EXPERIMENTAUX

Les résultats expérimentaux se présentent sous forme de spectres biparamétriques de 32 canaux par 32 canaux, portant  $E_3 = E + \Delta E$  (énergie proton) en abscisses et  $\nu_4$  (temps de vol neutron) en ordonnées. On obtient ainsi directement les courbes cinématiques des réactions étudiées, dans le plan  $(\nu_4, E_3)$  (figure 22).

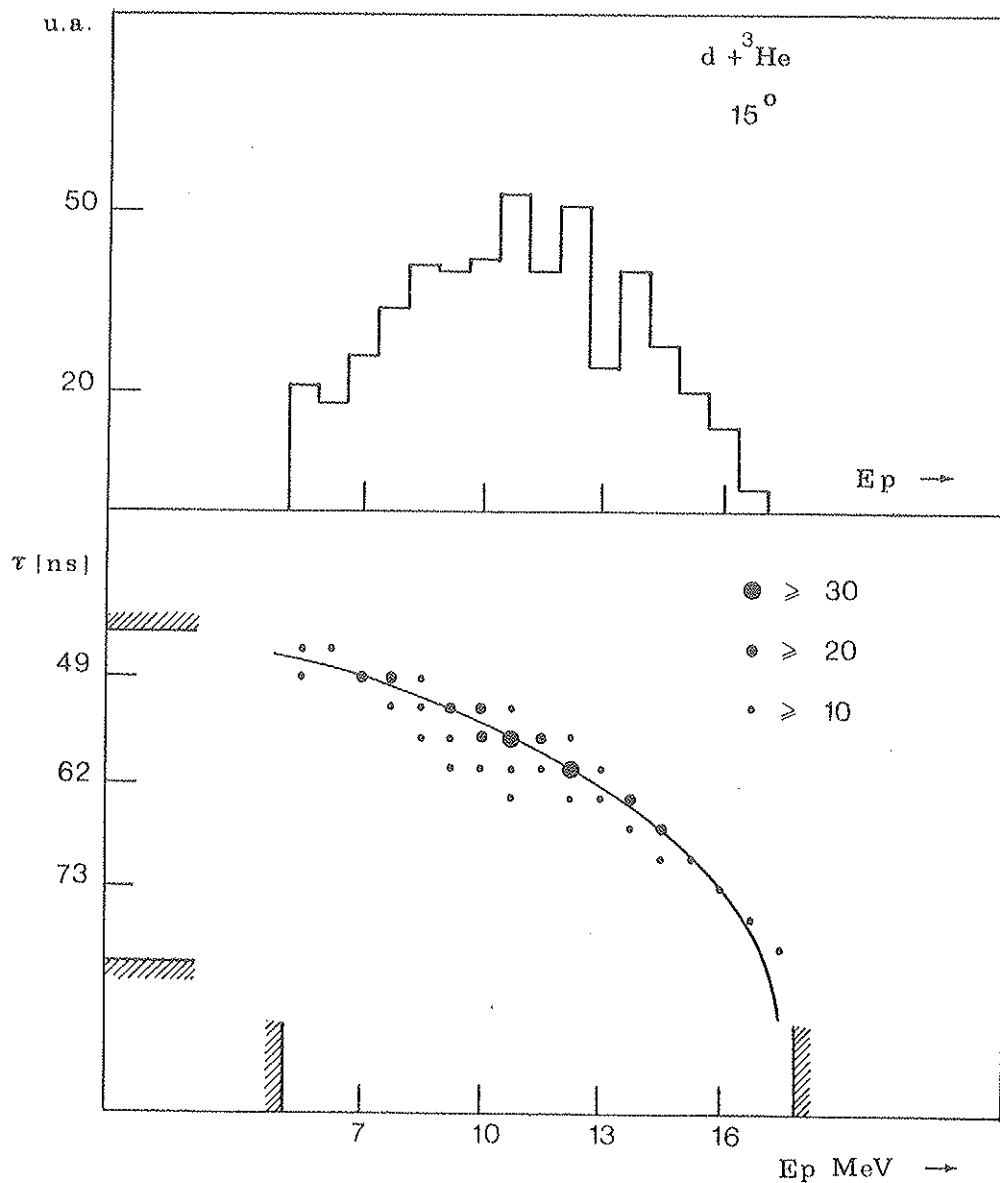


FIGURE 22 - Spectre biparamétrique et projection sur l'axe  $E_p$  pour  $d+^3\text{He}$  à  $15^\circ$ .

Afin d'extraire la section efficace triplement différentielle  $\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3}$ , le traitement des différents résultats consiste à projeter les spectres biparamétriques sur l'axe  $E_3$  de l'énergie proton, après avoir soustrait le bruit de fond. Ainsi pour chaque canal  $\Delta E_3$  et pour une géométrie bien déterminée ( $\theta_3 = \theta_4$ ,  $\Omega_3$  et  $\Omega_4$  donnés), on obtient  $(N_{34})^{\Delta E_3}$ , nombre de coïncidences proton-neutron pour une énergie proton donnée (figure 22).

Cependant, le traitement doit tenir compte :

1/ De problèmes relatifs à la détection du neutron :

a - Efficacité du détecteur neutron : cela se traduit par une courbe d'efficacité  $\epsilon(E_4)$  relative à une valeur donnée du seuil de discrimination. Cette courbe est obtenue à partir de la réaction  $d(d, n \text{ He}^3)$  (20) et (31).

b - Absorption des neutrons par le télescope  $E-\Delta E$  : elle se traduit par l'introduction d'un facteur d'absorption  $\eta(E_4)$  ( $1 - \eta$  étant alors le nombre réel de neutrons qui ont atteint le scintillateur).

2/ De problèmes relatifs à l'étalonnage de la voie proton : cet étalonnage doit tenir compte de la perte d'énergie du proton dans la cible gazeuse. Cette perte est calculée à partir de la relation parcours-énergie :  $R = a E^b$  (courbes expérimentales des références (32) et (33)). Ainsi, pour chaque canal  $\Delta E_3$ , l'énergie  $E_3^{\text{exp}}$  est augmentée d'un facteur  $\delta E_3$  (énergie moyenne perdue par le proton en traversant 3 cm de cible gazeuse) :  $E_3^{\text{vraie}} = E_3^{\text{exp}} + \delta E_3$ .

Tenant compte de ces différentes corrections, la section efficace triplement différentielle a pour expression :

$$(N_{34})^{\Delta E_3} = n_i n_c \frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} \epsilon(E_4) (1 - \eta) \Delta E_3 \Delta\Omega_3 \Delta\Omega_4 \quad (\text{IV.1})$$

3/ Normalisation :

Le terme de normalisation :

$$\Phi = n_i n_c \Delta\Omega_3$$

est obtenu par le monitoring à  $\theta_3$  enregistrant les deutons diffusés élastiquement :

$$(N_{el})^{\theta_3} = n_i n_c \left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el}^{\theta_3} \Delta\Omega_3 = \Phi \left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el}^{\theta_3}$$

d'où :

$$\Phi = (N_{el})^{\theta_3} / \left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el}^{\theta_3}$$

$\left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el}^{\theta_3}$  étant les sections efficaces dans le laboratoire des diffusions élastiques  $d+p$ ,  $d+d$ ,  $d+\text{He}^3$  et  $d+\text{He}^4$ . Elles sont tirées des courbes obtenues à partir des références (34, 35, 36, 37).

Finalement, la relation IV.1 devient :

$$\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} = \frac{(N_{34})^{\Delta E_3}}{(N_{el})^{\theta_3}} \left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el} \frac{1}{\epsilon(E_4)(1-\eta)} \frac{1}{\Delta E_3 \Delta \Omega_4} \quad (IV.2)$$

avec :

$$\eta = 0.89$$

$$\Delta E_3 = 0.75 \text{ MeV}$$

$$\Delta \Omega_4 = \frac{\Delta S_{\text{neutron}}}{L^2} = 2.50 \text{ msr, angle solide du scintillateur}$$

## II - INCERTITUDE .

L'estimation de l'incertitude sur la section efficace expérimentale est faite à partir de la relation IV.2 donnant  $\frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3}$ .

On peut distinguer 4 causes principales d'erreur :

a) Erreur provenant de la détection neutron : sur l'efficacité  $\epsilon(E_4)$ , elle varie de 5 à 7 %, sur le coefficient d'absorption  $\eta(E_4)$ , elle est de l'ordre de 3 à 5 % (20).

b) Erreurs sur  $\Delta \Omega_4$  et  $\Delta E_3$  : elles peuvent être négligées, étant inférieures à 1 %.

c) Erreur sur  $N_{34}$  : l'incertitude statistique (comprenant la soustraction du bruit de fond et l'incertitude introduite par le traitement des spectres) se situe aux environs de 10 % pour  $D_2$  et  $H_2$ , de 15 % pour  $He^3$  et  $He^4$  (où la statistique est plus faible).

d) Erreur sur l'évaluation de la normalisation : tenant compte de l'erreur statistique sur  $N_{el}$  ( $\approx 10$  % pour  $He^3$  et  $He^4$ ,  $\leq 5$  % pour  $D_2$  et  $H_2$ ) et de l'incertitude introduite par la détermination de la section efficace élastique, difficile à évaluer (2 à 5 %). Les incertitudes sur la pression et la température sont négligeables (inférieures à 1 %).

L'incertitude résultante est obtenue en ajoutant quadratiquement ces différentes incertitudes. Elle est de l'ordre de 20 à 25 % pour  $He^3$  et  $He^4$ , de 12 à 18 % pour  $H_2$  et  $D_2$ .

## III - EVALUATION DES AUTRES PROCESSUS

La figure 8 localise les divers processus conduisant à l'état final  $= 3 + 4 + 5$  sur la courbe cinématique  $E_4 = E_4(E_3)$ . On voit que le phénomène d'interaction  $3 - 4$  peut subir essentiellement l'influence des phénomènes quasi-libres proton et neutron ainsi que des résonances (en particulier  $Li^{4*}$ ,  $He^{4*}$ ). Il est donc nécessaire d'en évaluer, dans la mesure du possible, la contribution afin de choisir l'expression théorique de la section efficace.

1/ Quasi-libre p et n :

C'est le phénomène spectateur incident p et n : le deuteron incident se casse de telle sorte que l'un des deux nucléons diffuse sur la particule c (supposée sans structure), l'autre jouant le rôle de spectateur. Pour évaluer cette contribution, nous avons utilisé la formule de l'approximation de l'impulsion <sup>(38)</sup> conduisant à l'expression :

$$\left( \left( \frac{d^3 \sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} \right)_s = C \left| \Phi(k_s) \right|^2 \left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el, CM}^{s-C} P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \right)_{s=3 \text{ ou } 4} \quad (IV.3)$$

dans laquelle :

$P(E_3, \Omega_3, \Omega_4)$  est le facteur d'espace de phase

$\Phi(k_s)$  est la transformée de Fourier de la fonction de Hulthén du deuteron prise pour la valeur  $k_s$  du nombre d'onde transféré au spectateur s :

$$\begin{aligned} \Phi(k_s) &= \mathcal{F} \left[ \frac{\sqrt{\frac{\alpha\beta(\alpha+\beta)}{2\pi(\beta-\alpha)^2}} \times \frac{e^{-\alpha r} - e^{-\beta r}}{r} \right] \\ &= \frac{\sqrt{8\pi\alpha\beta(\alpha+\beta)^3}}{(\alpha^2 + k_s^2)(\beta^2 + k_s^2)} \end{aligned}$$

avec :

$$\begin{cases} \alpha = 0.232 \text{ Fm}^{-1} \\ \beta = 1.202 \text{ Fm}^{-1} \\ k_s = |\vec{k}_\alpha - \vec{k}_{1/2}|, \alpha = 3 \text{ ou } 4 \end{cases}$$

$\left( \frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{el, \theta'_s}^{s-C}$  est la section efficace de la diffusion élastique libre s-C dans le

C.M. (que l'on prend donc sur la couche d'énergie).

L'angle  $\theta'_s$  est déterminé par ( les quantités primées sont considérées dans le C.M. total ) <sup>(8)</sup> :

$$\cos \theta'_s = p'_{sz} / p'_s$$

avec :  $p'_{sz} = (2 m_s E_s)^{1/2} \cos \theta_s - (2 m_s^2 m_1 E_s)^{1/2} / (m_1 + m_2)$

$$p'_s = (2 m_s E_s \sin^2 \theta_s + p_{sz}^2)^{1/2}$$

Les sections efficaces de diffusion élastique sont déterminées à partir des références <sup>(39, 40, 41)</sup> et <sup>(42)</sup>.

Etant donné les angles de détection et la géométrie utilisée, il faut s'attendre à un effet peu prononcé.

La figure 23 donne un exemple de contribution quasi-libre; la courbe obtenue est de la forme aplatie, peu différente de celle du facteur de l'espace de phase.



## 2/ " Break-up " simultané

Il faut tenir compte bien sûr de ce processus présent en tout point de la courbe cinématique. Sa contribution est (cf. annexe A V.2) :

$$\frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} = |M|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \propto P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \quad (\text{IV.4})$$

La forme de  $P(E_3, \Omega_3, \Omega_4)$  est donnée par la figure 23.

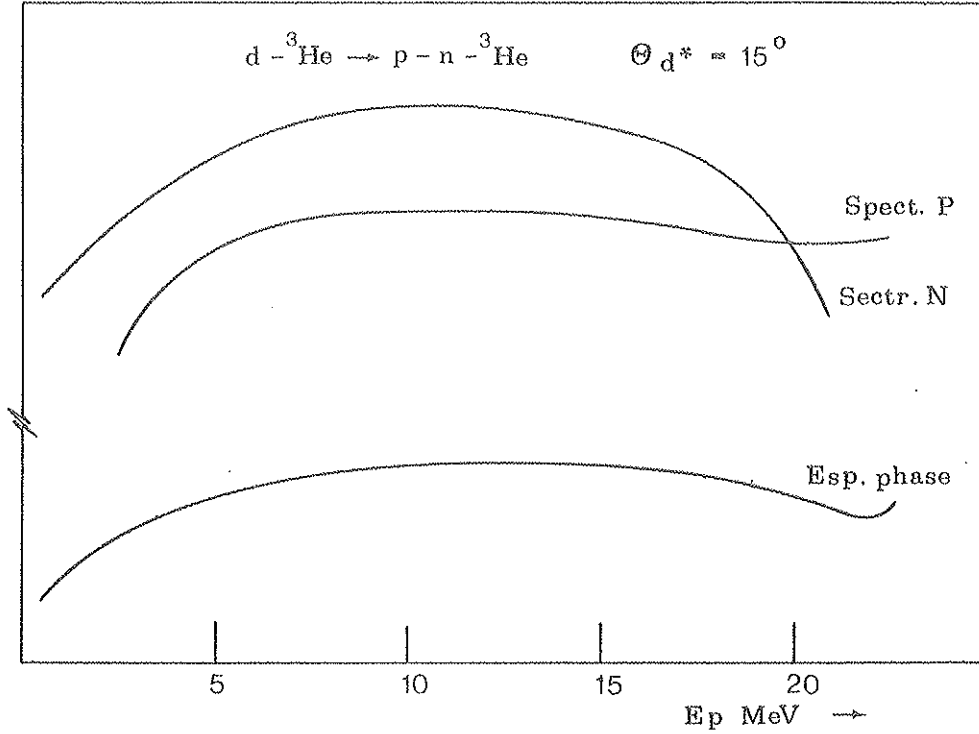


FIGURE 23 - Courbes représentant le facteur de l'espace de phase  $P(E_3, \Omega_3, \Omega_4)$  et les contributions du quasi-libre.

## 3/ Résonances

Conformément à la remarque du chapitre III (paragraphe 3), l'analyse du processus séquentiel par l'intermédiaire d'une résonance pourrait être faite à partir d'une expression de la forme <sup>(31)</sup> :

$$\frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} = \sum_i \frac{C_i \exp(-G_i)}{(E_{res}^i - E_r)^2 + \frac{\Gamma_i^2}{4}} P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \quad (\text{IV.5})$$

dans laquelle  $i$  numérote les résonances isolées. Comme nous n'avons à considérer de tels processus que pour la réaction  $d + \text{He}^3 \rightarrow \begin{cases} \text{He}^{4*} + n \\ \text{Li}^{4*} + p \end{cases}$ , nous ne parlerons de ces effets que lors de l'analyse de cette réaction (paragraphe V).

IV - EXPRESSION DE LA SECTION EFFICACE

Une expression complète de la section efficace triplement différentielle doit tenir compte des interactions dans l'état final (3-4), (3-5) et (4-5), des diffusions quasi-élastiques, des résonances, du "break-up" simultané, des phénomènes de rediffusion et d'interférence <sup>(11)</sup>. Ainsi, négligeant les deux derniers phénomènes, la section efficace s'exprime par la somme incohérente des autres effets.

Dans le cas des réactions étudiées, ces différents effets (sauf les résonances) ont été calculés (figures 24 et 23). Dans la zone d'énergie proton considérée, on voit que la contribution de l'I.E.F. 3-4 domine celle, peu prononcée, des autres processus. Nous avons donc pris comme expression théorique :

$$\left( \frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} \right)^{th} = A (IEF)_{3-4}^S + B (IEF)_{34}^t + C P(E_3 \Omega_3 \Omega_4) \quad (IV.6)$$

ou :

$$\left( \frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} \right)^{th} = A (IEF)_{3-4}^S + B (IEF)_{3-4}^t$$

avec :

-  $(IEF)_{3-4}^{S-t}$  = terme singulet ou triplet donné par (III.12) ou (III.22)

-  $P(E_3 \Omega_3 \Omega_4)$ , facteur de l'espace de phase, résumant en quelque sorte l'ensemble des autres contributions.

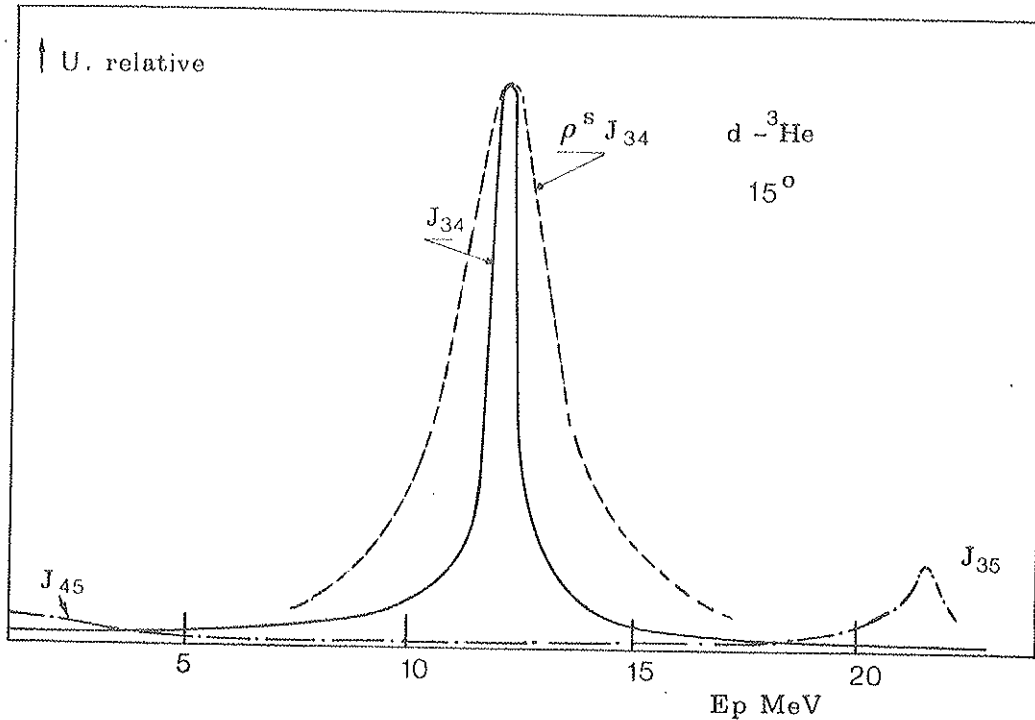


FIGURE 24 - Spectres théoriques des divers processus.

Remarque :

La résolution du dispositif expérimental a été introduite dans les termes  $(IEF)_{3-4}$  (elle ne modifie que très faiblement les pics d'IEF).

## V - SECTION EFFICACE DE PRODUCTION DU $d^*$

Ayant isolé la contribution singulet de l'I.E.F. 3-4, on peut remonter à la section efficace  $\frac{d\sigma}{d\Omega'_{d^*}}$  (dans le C.M. de la réaction  $d + C \rightarrow d^* + C$ ) de production du  $d^*$  d'énergie relative  $E_r$  donnée. On a en effet :

$$\left( \frac{d^3\sigma}{d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3} \right)^S = A (IEF)_{3-4}^S$$

A étant déterminé par le moindre  $\chi^2$ .

$$d^3\sigma^S = A (IEF)_{3-4}^S d\Omega_3 d\Omega_4 dE_3$$

$$d^3\sigma^S = A (IEF)_{3-4}^S \frac{1}{J_{34}} dE_{3-4} d\Omega_{3-4} d\Omega_{5-34}$$

Le système 3-4 ayant un moment relatif  $l=0$ , sa désintégration dans le C.M. du système 3-4 est isotrope, d'où :

$$d^2\sigma^S = 4\pi A (IEF)_{3-4}^S \frac{1}{J_{34}} dE_{3-4} d\Omega_{5-34}$$

Compte-tenu des relations :

$$d\Omega_{5-34} = d\Omega'_5 \quad (\text{annexe AII.9})$$

$$\vec{p}_5 = -\vec{p}_{d^*}$$

on a :

$$d\Omega_{5-34} = d\Omega'_{d^*}$$

Donc :

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega'_{d^*} dE_{34}} = 4\pi A (IEF)_{3-4}^S \frac{1}{J_{34}} \quad (\text{IV.7})$$

En intégrant cette expression sur l'énergie relative  $E_{3-4}$ , on obtient la section efficace de production du  $d^*$  :

$$\frac{d\sigma}{d\Omega'_{d^*}} = 4\pi A \int_0^{E_r} (IEF)_{3-4}^S \frac{1}{J_{34}} dE_{34} \quad (\text{IV.8})$$

$E_r$  étant une limite arbitraire (que l'on a prise égale à 700 keV).

Si l'on prend le modèle de Watson, (IV.8) s'exprime par :

$$\frac{d\sigma}{d\Omega_{d^*}} = 4\pi A_1 \mu_{34} \mu_{5-34} \int_0^{E_r} \frac{p_{34} p_{5-34} (a_{34}^s)^2}{k^2 (a_{34}^s)^2 + (1 - \frac{r_0^s}{2} a_{34}^s k^2)^2} dE_{3-4} \quad (IV.9)$$

Si l'on prend, celui de P.G.B.

$$\frac{d\sigma}{d\Omega_{d^*}} = 4\pi A_2 \int_0^{E_r} \rho^S(E_{34}) F_{d^*C}(E_{34}) dE_{34} \quad (IV.10)$$

L'expression (IV.8) permet d'obtenir, pour différents angles de détection

$\theta_3 = \theta_4 = \theta_{d^*}$ , une distribution angulaire théorique du  $d^*$  :

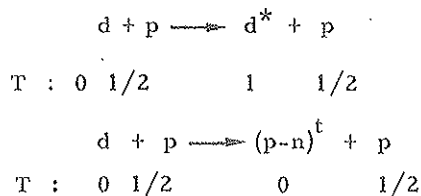
$$\frac{d\sigma}{d\Omega_{d^*}} = f(\theta_{d^*})$$

## VI - RESULTATS

### 1/ Réaction $d + {}^2H$

C'est la réaction mettant en jeu 3 nucléons.

D'un point de vue isospin, elle est permise dans les 2 états du système p-n de l'état final :



La figure 25 montre un spectre à  $17^\circ$ . L'ajustage du pic expérimental par une expression  $A (IEF)_{34}^S + B (IEF)_{3-4}^t$  est satisfaisant. Il conduit aux résultats suivants, relatifs à  $17^\circ$  :

$d + {}^2H$	A S + B T	$\frac{d\sigma}{d\Omega_{d^*}} (E_r \leq 700 \text{ keV})$
$\theta_{d^*L} = 17^\circ$	$A = 0.28 \pm 0.03$	$(0.66 \pm 0.10) \text{ mb/sr}$
$\theta_{d^*CM} = 59.2^\circ$	$B = 0.30 \pm 0.04$	

Une distribution angulaire de  $d + p \rightarrow d^* + p$  a été faite à partir de l'expression (IV.10) <sup>(43)</sup>.

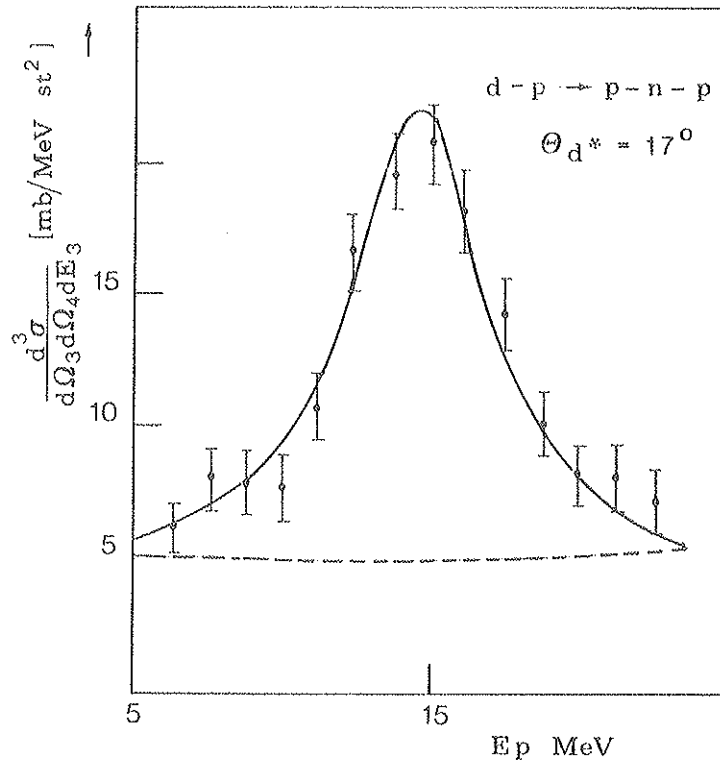


FIGURE 25 - Spectre expérimental de la réaction  $d + p \rightarrow p + n + p$  à  $17^\circ$ .

## 2/ Réaction $d + {}^2\text{D}$

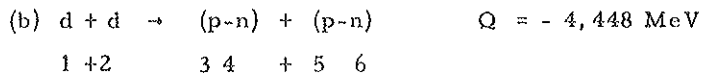
La figure 26 montre la courbe cinématique expérimentale obtenue à  $15^\circ$ . On y distingue les 2 mécanismes suivants :

- la réaction de simple "break-up" du deuton :



représentée par la ligne cinématique normale.  $L'(IEF)_{3-4}$  apparaît comme point d'accumulation au milieu de cette ligne.

- la réaction de double "break-up" du deuton :



située à la limite des 4 corps, en dessous de la ligne cinématique de (a). Elle se caractérise par un point d'accumulation pour  $E_{34}$  et  $E_{5-6}$  (énergies relatives des deux systèmes p-n) faibles.

D'un point de vue isospin, la réaction (a) est interdite dans le cas où elle conduit à la formation du  $d^*$  :

$$\begin{matrix} d & + & d & \rightarrow & d^* & + & d \\ 0 & 0 & & & 1 & 0 \end{matrix} \quad \left\{ \begin{array}{l} \Delta T = 1 \text{ (violation de la conservation de } T) \end{array} \right.$$

On doit donc s'attendre à une contribution négligeable de l'IEF 3-4 singulet ; on pourra ainsi donner la limite atteinte, lors de cette expérience, de la validité de la conservation de l'isospin.

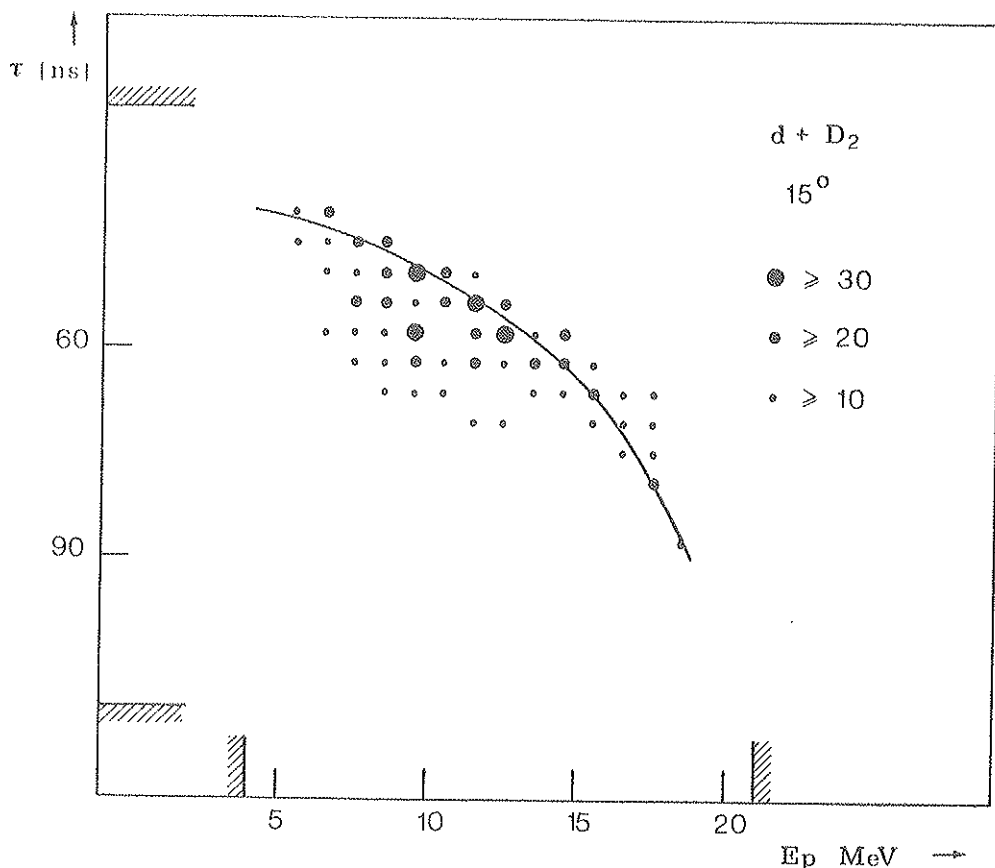
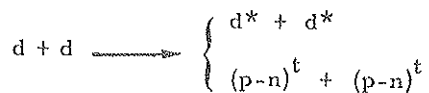


FIGURE 26 - Courbe cinématique expérimentale dans le plan  $(\tau_n, E_p)$  relative



D'autre part, la réaction (b) ne peut conduire pour la même raison qu'à deux voies de sortie :



La figure 27 représente les spectres d'IEF extraits des courbes (figure 26). L'ajustage de ces spectres par des expressions de la forme :

$$A (\text{IEF})_{34}^S + B (\text{IEF})_{3-4}^T + CP (E_3 \Omega_3 \Omega_4) \quad \text{et} \quad A (\text{IEF})_{3-4}^S + B (\text{IEF})_{3-4}^T$$

conduit aux résultats donnés dans le tableau IV.2, relatifs à  $15^\circ$ .

En ce qui concerne la réaction (a),  $\frac{\Delta A}{B} \approx 3\%$ . Compte tenu de la relation (III.14) introduisant le poids 3 pour la contribution triplet :

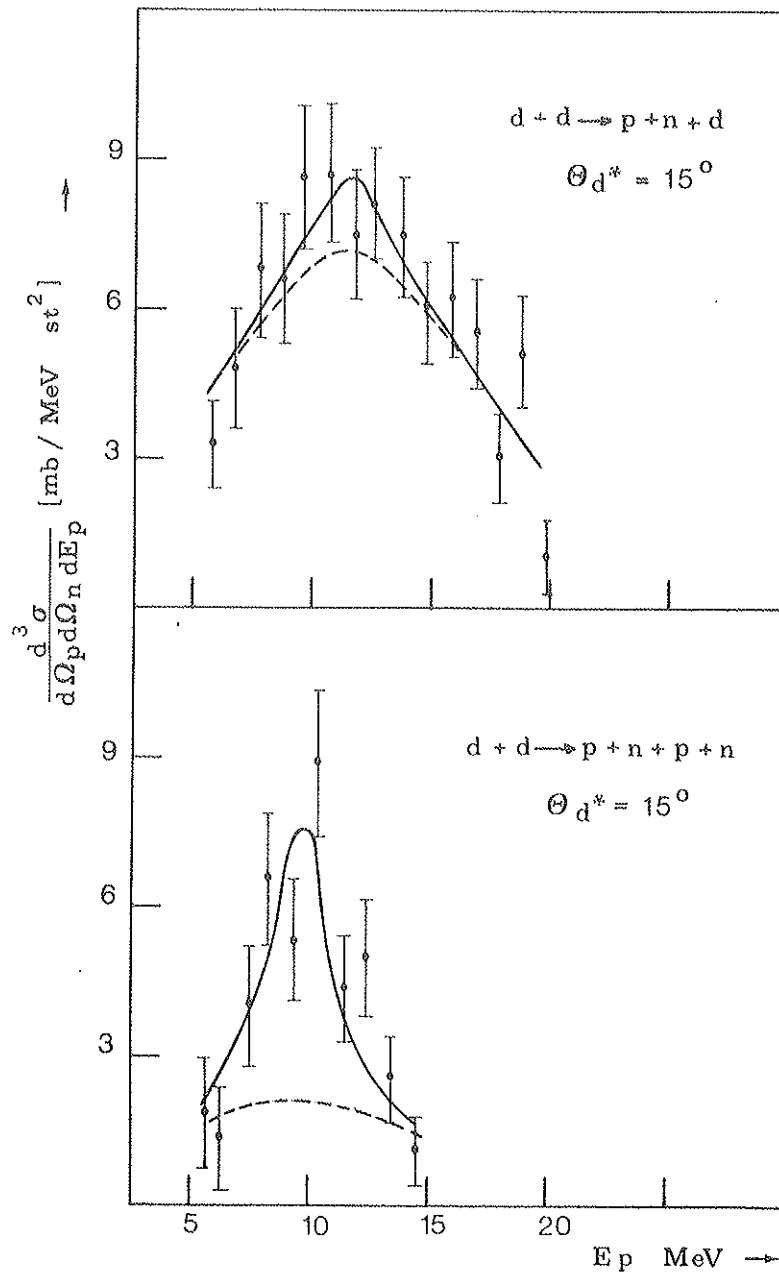
$$\frac{\text{Singlet}}{\text{Triplet}} = \frac{3 \Delta A}{B} \approx 1\%$$

On peut donc estimer que la loi de conservation de l'isospin est vérifiée dans notre cas au % près et on peut donner une limite supérieure de  $\frac{d\sigma}{d\Omega'_{d^*}}$  pour la réaction (a) (Tableau IV.2).

Il faut enfin noter qu'aucun état excité de  ${}^3\text{He}$  (qui pourrait provenir du mécanisme séquentiel 3-5) n'a été mis en évidence à partir de cette réaction.

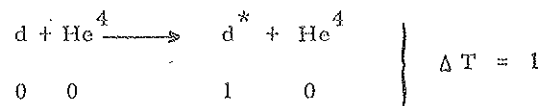
$d + {}^2D$ $\theta_{d^*}^{\text{labo}} = 15^\circ$ $\theta_{d^*}^{\text{CM}} = 31^\circ$	AS + BT + C $\phi$	AS + BT	$\frac{d\sigma}{d\Omega'}$ ( $E_r \leq 700$ keV)
$d^* + d$ (a)	$A = -0.02 \pm 0.04$ $B = 22.17 \pm 4.25$ $C = -0.19 \pm 0.09$ $\chi^2 = 1.29$	$A = 0.03 \pm 0.03$ $B = 12.48 \pm 1.04$ $\chi^2 = 1.29$	$\leq 0.3$ mb/sr
$d^* + d^*$ (b)	$A = 0.10 \pm 0.04$ $B = 9.10 \pm 8.90$ $C = -1.75 \pm 6.65$ $\chi^2 = 1.87$	$A = 0.13 \pm 0.03$ $B = 3.50 \pm 1.15$ $\chi^2 = 1.69$	1.3 mb/sr

TABLEAU IV.2

FIGURE 27 - Spectres expérimentaux des réactions  $d+d \rightarrow p+n+d$  et  $d+d \rightarrow p+n+p+n$ .

3/ Réaction  $d + \text{He}^4$ 

D'un point de vue isospin, on est dans la même situation que la réaction précédente pour la production du  $d^*$  :



Cependant la situation est différente du point de vue spin car le moment angulaire relatif entre  $d^*$  et  $\text{He}^4$  doit être différent de zéro. Il faut donc s'attendre à une contribution négligeable de l'IEF 3-4 singulet.

La figure 28 montre deux spectres à  $25^\circ$  et  $15^\circ$ .

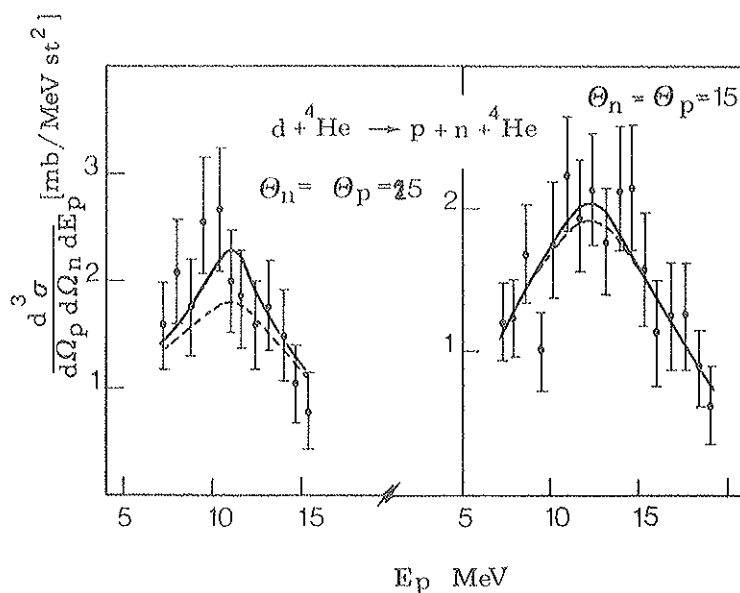


FIGURE 28 - Spectres expérimentaux des réactions  $d + \text{He}^4 \rightarrow p + n + \text{He}^4$  à  $15^\circ$  et  $25^\circ$ .

Les résultats de l'ajustage sont donnés dans le tableau IV.3 suivant :

$d + \text{He}^4 \rightarrow (p-n) + \text{He}^4$	AS + BT + C $\phi$	AS + B T	$\frac{d \sigma}{d \Omega_{d^*}} (E_r \leq 700 \text{ keV})$
$\theta_{d^*}^L = 25^\circ$ $\theta_{d^*}^{\text{CM}} = 38^\circ$	$A = -0.006 \pm 0.070$ $B = 24.90 \pm 12.90$ $C = -0.26 \pm 0.26$ $\chi^2 = 0.51$	$A = 0.05 \pm 0.05$ $B = 11.95 \pm 1.60$ $\chi^2 = 0.56$	$\leq 0.5 \text{ mb/sr}$
$\theta_{d^*}^L = 15^\circ$ $\theta_{d^*}^{\text{CM}} = 22.9^\circ$	$A = 0.015 \pm 0.050$ $B = 11.15 \pm 5.20$ $C = 0.010 \pm 0.090$ $\chi^2 = 0.46$	$A = 0.000 \pm 0.04$ $B = 11.70 \pm 1.20$ $\chi^2 = 0.43$	$\leq 0.4 \text{ mb/sr}$

TABLEAU IV.3



Pour les deux angles  $25^\circ$  et  $15^\circ$ ,  $\frac{\Delta A}{B} \leq 3 \%$ , d'où :  $\frac{\text{Singulet}}{\text{Triplet}} \leq 1 \%$ ,  
 résultat cohérent avec les caractéristiques de la réaction.

#### 4/ Réaction $d + \text{He}^3$

Elle s'effectue dans les mêmes conditions de spin et d'isospin que  $d + \text{H}_2$ . La figure 29 montre les spectres obtenus à  $15^\circ$ ,  $20^\circ$ ,  $25^\circ$ .

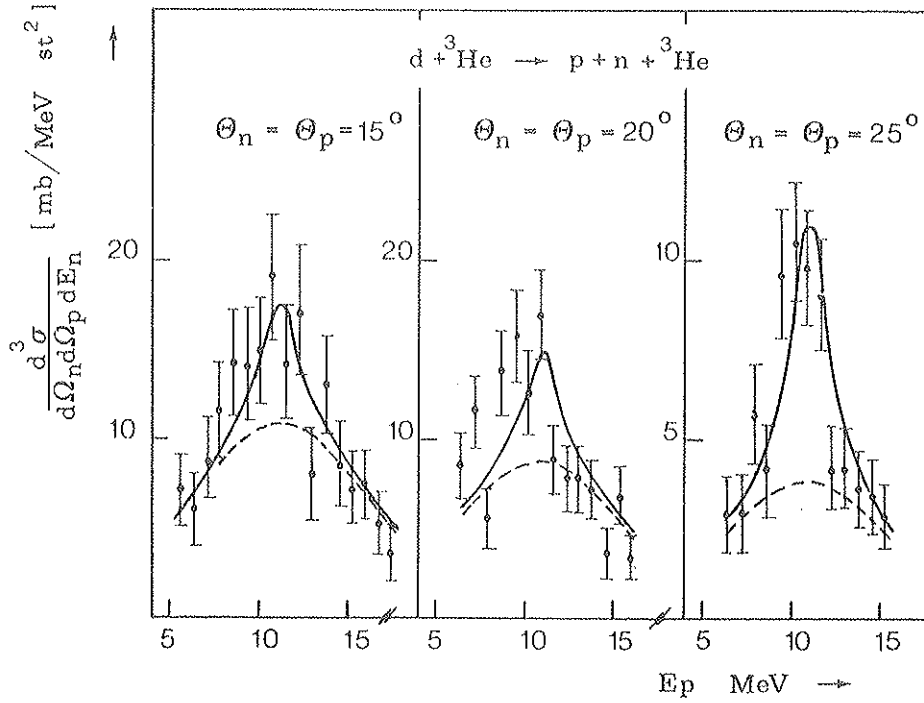


FIGURE 29 - Spectres expérimentaux des réactions  $d + \text{He}^3 \rightarrow p + n + \text{He}^3$  à  $15^\circ$ ,  $20^\circ$ ,  $25^\circ$ .

L'ajustage est résumé dans le tableau suivant :

$d + \text{He}^3$	$AS + BT + C\phi$	$AS + BT$
$\theta_{d^*}^L = 15^\circ$ $\theta_{d^*}^{CM} = 25.7^\circ$	$A = 0.25 \pm 0.25$ $B = 62.00 \pm 30.22$ $C = -0.26 \pm 0.58$ $\chi^2 = 0.703$	$A = 0.33 \pm 0.17$ $B = 49.30 \pm 5.14$ $\chi^2 = 0.666$
$\theta_{d^*}^L = 20^\circ$ $\theta_{d^*}^{CM} = 34.2^\circ$	$A = 0.15 \pm 0.35$ $B = 28.00 \pm 66.30$ $C = 0.55 \pm 1.40$ $\chi^2 = 3.30$	$A = 0.034 \pm 0.176$ $B = 53.71 \pm 7.30$ $\chi^2 = 2.760$
$\theta_{d^*}^L = 25^\circ$ $\theta_{d^*}^{CM} = 42.6^\circ$	$A = 0.57 \pm 0.18$ $B = -0.43 \pm 30.10$ $C = 0.37 \pm 0.65$ $\chi^2 = 0.700$	$A = 0.49 \pm 0.11$ $B = 16.76 \pm 3.45$ $\chi^2 = 0.660$

TABLEAU IV.4

On voit que les valeurs des différents coefficients ne sont pas cohérentes et que l'expression théorique choisie ne constitue pas un bon modèle du phénomène. Ceci peut s'expliquer par la présence des niveaux excités  $\text{He}^4^*$  et  $\text{Li}^4^*$  qui viennent distordre les spectres d'IEF (figure 29). Il faudrait donc ajouter un terme supplémentaire tenant compte de ces résonances. Cependant les niveaux atteints ne sont pas connus avec précision et sont peu séparés (figure 30) (d'autant plus qu'il y a recouvrement des niveaux  $\text{Li}^4^*$  vers 7.9 MeV et des niveaux  $\text{He}^4^*$  vers 26 MeV). De plus, des phénomènes d'interférences interviennent certainement. Une expression de la forme (IV.5) ne peut donc s'appliquer ici. Un traitement qualitatif simple serait d'évaluer la contribution seule de ces résonances en s'éloignant de la région de l'IEF<sub>34</sub> (en prenant d'autres angles de détection : (figure 31)), contribution que l'on soustrairait ensuite sur les spectres expérimentaux.

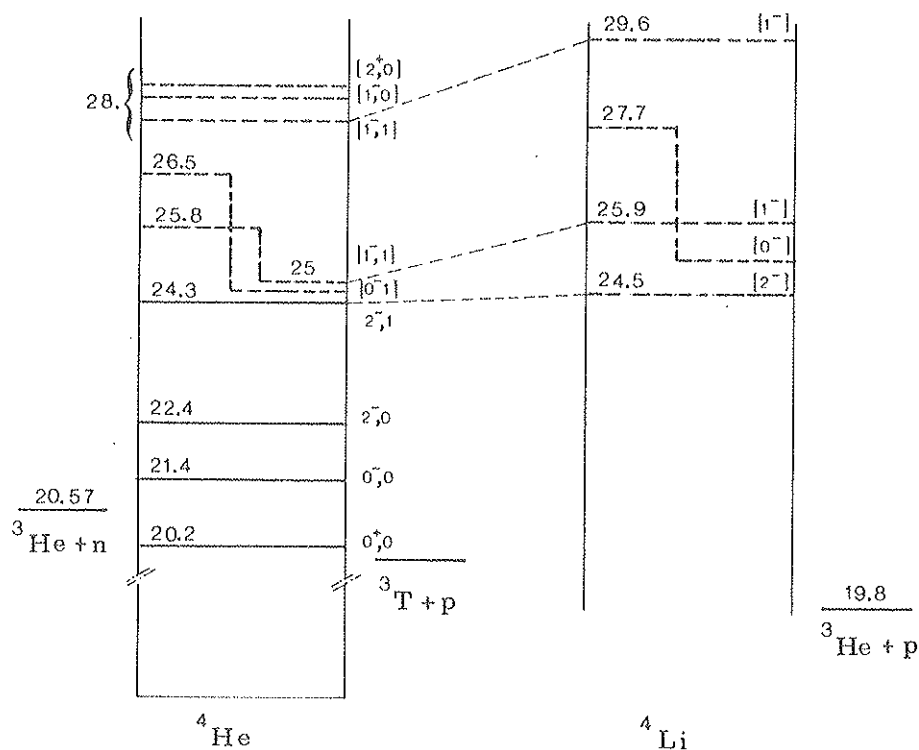


FIGURE 30 - Niveaux de  $\text{He}^4$  et  $\text{Li}^4$  (d'après Meyerhof et Ambrello Nucl. Phys. A 109 p.1-58 (1968)).

L'ajustage résumé dans le tableau IV.4, ne permettant pas d'isoler correctement la contribution de la production du  $d^*$ , on ne peut pas remonter à  $\frac{d\sigma}{d\Omega}_{d^*}$ .

Enfin il faut noter qu'aucun niveau  $\text{He}^3$  excité n'a été mis en évidence dans ces expériences.

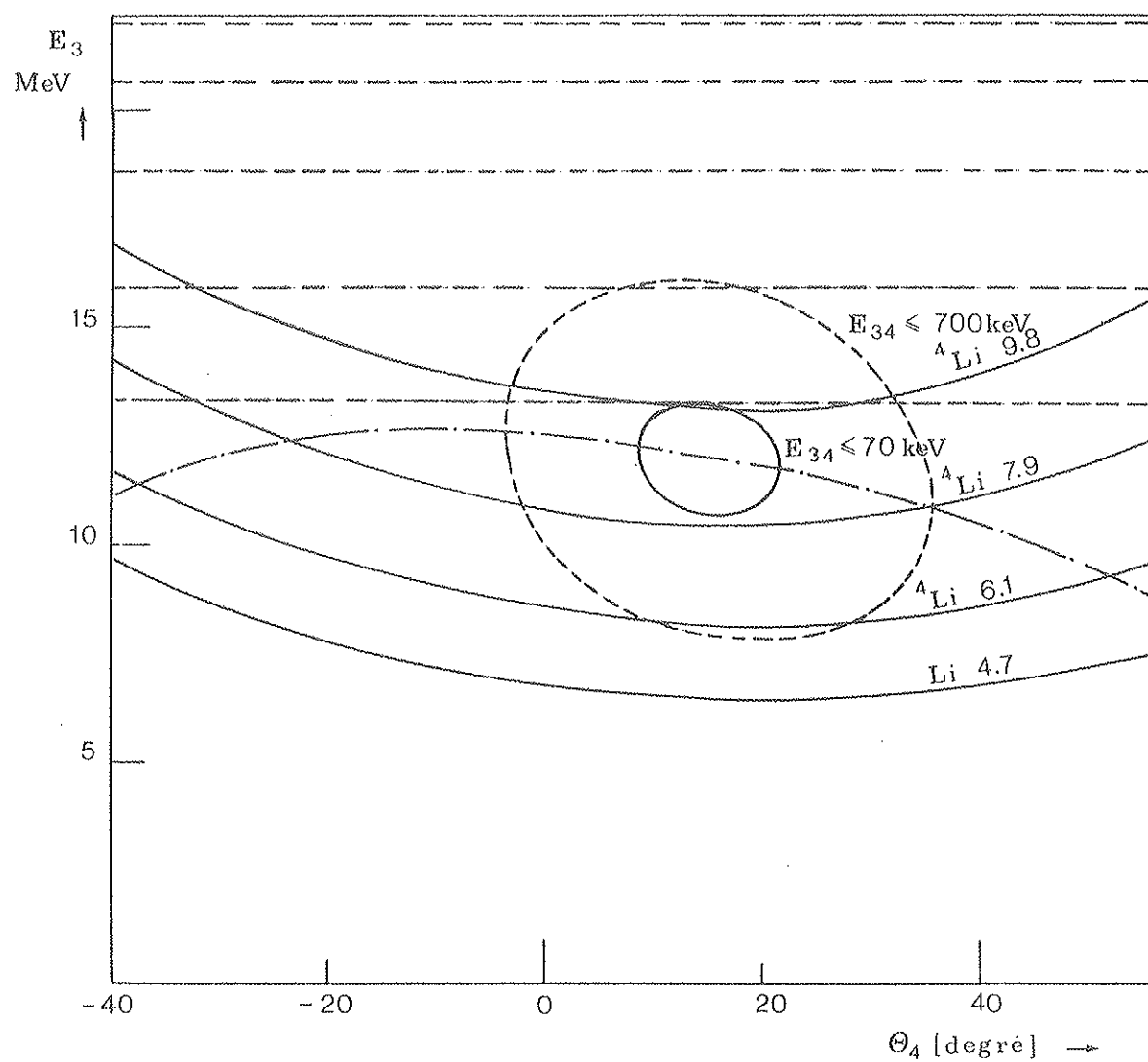


FIGURE 31 - Localisation des différents processus séquentiels dans  $d + \text{He}^3 \rightarrow p + n + \text{He}^3$ .

## CONCLUSION

Nous avons étudié les réactions  $d(p, pn)p$ ,  $d(d, pn)d$ ,  $d(d, pn)d^*$ ,  $d(He^3, pn)He^3$  et  $d(He^4, pn)He^4$  à 27,5 MeV. Nous avons exploité les résultats expérimentaux à l'aide du modèle d'interaction finale de Watson-Migdal et du modèle séquentiel de Phillipps-Griffy-Biedenharn en vue de mettre en évidence la production du  $d^*$ .

Nous pouvons dire que ces deux modèles conduisent dans ce cas à des résultats semblables et qu'ils rendent compte de façon satisfaisante de l'interaction dans l'état final entre le proton et le neutron dans les réactions  $d+p$ ,  $d+d$ ,  $d+He^4$ . En ce qui concerne la réaction  $d+He^3$ , son mécanisme est compliqué par la présence des résonances  $He^{4*}$  et  $Li^{4*}$ .

La simple analyse par les modèles précédents faite pour les autres réactions s'avère insuffisante et des expériences supplémentaires à des géométries différentes sont nécessaires pour isoler correctement l'interaction p-n dans l'état final.

Du point de vue deuton singulet ( $d^*$ ), ces différentes réactions mettent bien en évidence un pic d'interaction dans l'état final correspondant à la production du  $d^*$  en temps que pseudo-particule d'isospin  $T = 1$ . Cette propriété importante peut être mise à profit pour investiguer certains niveaux  $T = 1$  <sup>(44)</sup>. Il serait intéressant par exemple de poursuivre des réactions  $d + He^4$  à plus haute énergie pour étudier certains niveaux  $T = 1$  vers 26-28 MeV de  $He^4$ , de même pour la réaction  $d + Li^6$ . Dans un autre ordre d'idée, une étude plus approfondie de la réaction  $d + He^3 \rightarrow p + n + He^3$  permettrait de mettre en évidence un éventuel niveau excité (vers 10 MeV ?) de  $He^3$ . <sup>(45)</sup> et <sup>(11)</sup>

Remarquons enfin que des méthodes d'analyse plus élaborées que les modèles de Watson et de P.G.B. sont dorénavant nécessaires pour l'interprétation des expériences à peu de nucléons : les équations de FADDEEV commencent à être appliquées <sup>(7)</sup> et <sup>(8)</sup> et apportent un support théorique plus rigoureux et plus exact à de telles expériences. Il faut signaler aussi les calculs de HEBENHÖH fondés sur les relations de dispersion <sup>(46)</sup> qui donnent notamment des résultats satisfaisants dans l'interprétation des spectres et de la distribution angulaire de production du  $d^*$  dans la réaction  $d + p \rightarrow (p-n) + d$  de la référence 44.

# ANNEXE A I

## DETERMINATION DE LA RELATION (III.13)

$$\Delta \sigma = \frac{2\pi}{h V_r} \int \delta(E_3 + E_4 + E_5 - E_0) \delta(\vec{p}_5 + \vec{p}_3 + \vec{p}_4 - \vec{p}_0) \sum_S |T_{fi}|^2 d\vec{p}_3 d\vec{p}_4 d\vec{p}_5$$

La sommation sur  $\vec{p}_5$  conduit à :

$$\Delta \sigma = \frac{2\pi}{h V_r} \int \sum_S |T_{fi}|^2 \delta(E_3 + E_4 + E_5 - E_0) p_3^2 dp_3 d\Omega_3 p_4^2 dp_4 d\Omega_4 \quad (AI.1)$$

L'argument de la distribution  $\delta$  devant être pris pour :

$$\vec{p}_5 = \vec{p}_0 - \vec{p}_3 - \vec{p}_4$$

Exprimons cet argument en fonction de  $p_4$  :

$$\begin{aligned} f(p_4) &= E_3 + E_4 + E_5 - E_0 = \frac{p_3^2}{2m_3} + \frac{p_4^2}{2m_4} + \frac{(\vec{p}_0 - \vec{p}_3 - \vec{p}_4)^2}{2m_5} - E_0 \\ &= \frac{p_4^2}{2\mu_{45}} + \frac{p_3 p_4 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_0 p_3 \cos \theta_3}{m_5} + a(p_3, E_0) \end{aligned}$$

où  $\theta_{34} = \theta_3 - \theta_4$  et  $a(p_3, E_0)$  ne sont pas fonction de  $p_4$ .

Sa dérivée par rapport à  $p_4$  est :

$$f'(p_4) = \frac{df}{dp_4} = \frac{p_4}{\mu_{45}} + \frac{p_3 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_0 \cos \theta_3}{m_5}$$

Compte tenu de la relation :

$$\int \delta(\phi(x)) g(x) dx = \sum_i \frac{g(x_i)}{|\phi'(x_i)|} \quad \text{avec } \phi(x_i) = 0$$

la relation (AI.1) devient, en sommant sur  $p_4$  :

$$\begin{aligned} \int \delta(f(p_4)) |T_{fi}|^2 p_4^2 dp_4 &= \sum_{p_{4i}} |T_{fi}|^2 \frac{p_{4i}^2}{|f'(p_{4i})|} \\ &= \sum_{p_{4i}} |T_{fi}|^2 \frac{p_{4i}^2}{\left| \frac{p_4}{\mu_{45}} + \frac{p_3 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_0 \cos \theta_3}{m_5} \right|} \end{aligned}$$

$p_{4i}$  désignant les racines de  $f(p_4) = 0$ . Il y a deux racines, mais les conditions expérimentales choisies permettent d'éliminer la racine inférieure (seule la partie supérieure de la courbe cinématique est visible).

Donc :

$$\Delta \sigma = \frac{2 \pi}{h v_r} \int \sum_S |T_{fi}|^2 \frac{p_3^2 p_4^2 dp_3 d\Omega_3 d\Omega_4}{\left| \frac{p_4}{\mu_{45}} + \frac{p_3 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_o \cos \theta_3}{m_5} \right|}$$

(c'est-à-dire, comme  $p_3 dp_3 = m_3 dE_3$  :

$$\Delta \sigma = \frac{2 \pi}{h v_r} \int \sum_S |T_{fi}|^2 \frac{m_3 p_3 p_4^2}{\left| \frac{p_4}{\mu_{45}} + \frac{p_3 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_o \cos \theta_3}{m_5} \right|} dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4$$

donc :

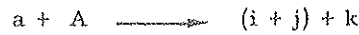
$$\left\{ \begin{aligned} \frac{d^3 \sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} &= \frac{2 \pi}{h v_r} \sum_S |T_{fi}|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) & (A1.2) \\ P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) &= \frac{m_3 p_3 p_4^2}{\left| \frac{p_4}{\mu_{45}} + \frac{p_3 \cos \theta_{34}}{m_5} - \frac{p_o \cos \theta_3}{m_5} \right|} & (A1.3) \end{aligned} \right.$$

$P$  est le facteur d'espace de phase à 3 corps, calculé sur la courbe cinématique.

# ANNEXE AII

## SYSTEME S(k) DE COORDONNEES RELATIVES <sup>(18)</sup>

Dans la réaction :



k désigne la première particule émise

i et j les deux particules en interaction

Soit  $\vec{r}_\alpha$  ( $\alpha = i, j, k$ ) le vecteur position de la particule  $\alpha$  (dans n'importe quel repère) Figure AII.1 .

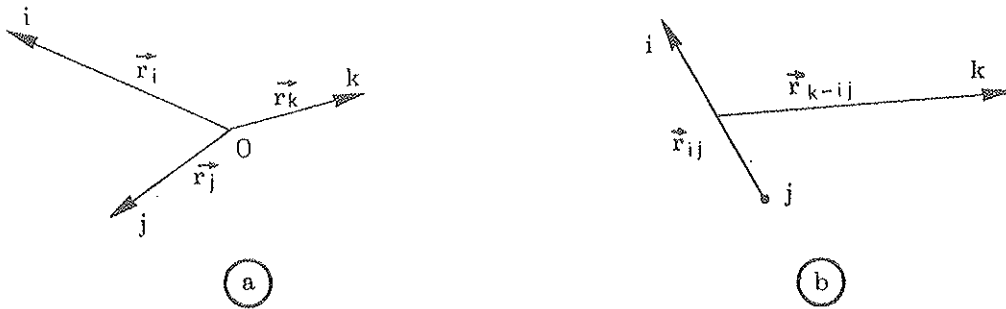


FIGURE AII.1

a) Système de coordonnées quelconques.

b) Système séquentiel S(k).

On définit les coordonnées du système S(k) par les relations suivantes :

$$\left\{ \begin{array}{l} M \vec{R} = \sum_{\alpha} m_{\alpha} \vec{r}_{\alpha} \quad \text{avec} \quad M = \sum_{\alpha=i,j,k} m_{\alpha} \\ \vec{r}_{k-ij} = \vec{r}_k - \sum_{\alpha} m_{\alpha} \vec{r}_{\alpha} / (m_i + m_j) \\ \vec{r}_{i-j} = \vec{r}_i - \vec{r}_j \end{array} \right. \quad (\text{AII.1})$$

Par dérivation des relations (AII.1) par rapport au temps, on définit les moments relatifs :

$$\frac{d M \vec{R}}{d t} = \sum_{\alpha} m_{\alpha} \frac{d \vec{r}_{\alpha}}{d t} = \sum_{\alpha} \vec{p}_{\alpha} = \vec{P} \quad (\text{impulsion totale})$$

$$\begin{aligned} \frac{d \vec{r}_{k-ij}}{d t} &= \frac{d \vec{r}_k}{d t} - \frac{1}{m_i + m_j} \sum_{\alpha} m_{\alpha} \frac{d \vec{r}_{\alpha}}{d t} = \frac{\vec{p}_k}{m_k} - \frac{1}{m_i + m_j} \sum_{\alpha} \vec{p}_{\alpha} \\ &= \frac{M}{m_k (m_i + m_j)} \vec{p}_k - \frac{\vec{P}}{m_i + m_j} \end{aligned}$$

d'où :

$$\vec{p}_{k-ij} = \mu_{k-ij} \frac{d \vec{r}_{k-ij}}{dt} = \vec{p}_k - \frac{m_k}{M} \vec{P} \quad \text{avec} \quad \mu_{k-ij} = \frac{m_k (m_i + m_j)}{M}$$

$$\frac{d \vec{r}_{ij}}{dt} = \frac{d \vec{r}_i}{dt} - \frac{d \vec{r}_j}{dt} = \frac{\vec{p}_i}{m_i} - \frac{\vec{p}_j}{m_j} = \frac{\vec{p}_{ij}}{\mu_{ij}} \quad \text{avec} \quad \mu_{ij} = \frac{m_i m_j}{m_i + m_j}$$

d'où les trois relations définissant les quantités de mouvement :

$$\left\{ \begin{array}{l} \vec{P} = \sum_{\alpha} \vec{p}_{\alpha} \\ \vec{p}_{k-ij} = \vec{p}_k - \frac{m_k}{M} \vec{P} \\ \vec{p}_{ij} = \left( \frac{\vec{p}_i}{m_i} - \frac{\vec{p}_j}{m_j} \right) \mu_{ij} \end{array} \right. \quad (\text{A II. 2})$$

En inversant les relations (A II. 2) on obtient les différents  $\vec{p}_{\alpha}$  en fonction des moments relatifs :

$$\left\{ \begin{array}{l} \vec{p}_i = \vec{p}_{ij} - \frac{m_i}{m_i + m_j} \vec{p}_{k-ij} + \frac{m_i}{M} \vec{P} \\ \vec{p}_j = \vec{p}_{ij} + \frac{m_j}{m_i + m_j} \vec{p}_{k-ij} - \frac{m_j}{M} \vec{P} \\ \vec{p}_k = \vec{p}_{k-ij} + \frac{m_k}{M} \vec{P} \end{array} \right. \quad (\text{A II. 3})$$

Compte-tenu de ces dernières relations, l'énergie totale devient (dans un repère quelconque) :

$$E_o = \sum_{\alpha} \frac{p_{\alpha}^2}{2 m_{\alpha}} = \frac{p_{k-ij}^2}{2 \mu_{k-ij}} + \frac{p_{ij}^2}{2 m_{ij}} + \frac{P^2}{2 M} \quad (\text{A II. 4})$$

Il est intéressant d'exprimer ces différentes quantités dans le C.M. total défini par  $\vec{P} = 0$  :

$$(\text{A II. 5}) \quad \left\{ \begin{array}{l} \sum_{\alpha} \vec{p}'_{\alpha} = 0 \\ \vec{p}_{k-ij} = \vec{p}'_k \\ \vec{p}_{ij} = \left( \frac{\vec{p}'_i}{m_i} - \frac{\vec{p}'_j}{m_j} \right) \mu_{ij} \end{array} \right. \quad \text{ou} \quad (\text{A II. 6}) \quad \left\{ \begin{array}{l} \vec{p}'_i = \vec{p}_{ij} - \frac{m_i}{m_i + m_j} \vec{p}_{k-ij} \\ \vec{p}'_j = \vec{p}_{ij} + \frac{m_j}{m_i + m_j} \vec{p}_{k-ij} \\ \vec{p}'_k = \vec{p}_{k-ij} \end{array} \right.$$

$$E'_o = \frac{p_{ij}^2}{2 \mu_{ij}} + \frac{p_{k-ij}^2}{2 \mu_{k-ij}} = Q + m_1 E_1 / (m_1 + m_2) = (\text{énergie totale dans le C.M.}) \quad (\text{A II. 7})$$



Des relations (A II.3) et (A II.6), on déduit :

$$d\vec{p}_i \, d\vec{p}_j = d\vec{p}_{ij} \, d\vec{p}_{k-ij} = d\vec{p}'_i \, d\vec{p}'_j = \dots \quad (\text{A II.8})$$

(le Jacobien des différentes transformations étant l'unité. Il faut garder à l'esprit toutefois les relations de conservation liant ces différentes impulsions).

Enfin de la troisième relation (A II.6), on déduit :

$$\vec{p}'_k = \vec{p}_{k-ij} \implies d\Omega'_k = d\Omega_{k-ij} \quad (\text{A II.9})$$

## ANNEXE A III

FACTEUR DE L'ESPACE DE PHASE A 2 CORPS  $F_{d^*C}(E_{np})^{(47)}$ 

Il représente le nombre d'états accessibles aux deux particules de l'état intermédiaire d'interaction  $d^* + C$ . On se place dans le C.M. total (quantités primées) Figure (AIII.1)

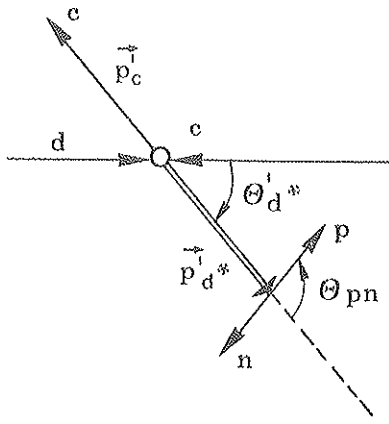


FIGURE AIII.1

d'où :

$$\rho_2(E_{np}) = 4\pi \frac{p_{d^*}^2}{\left| \frac{p_{d^*}^2}{\mu_{d^*C}} \right|} = 4\pi \mu_{d^*C} p_{d^*}'$$

$$\text{avec } \frac{1}{\mu_{d^*C}} = \frac{1}{m_{d^*}} + \frac{1}{m_c} = \frac{1}{m_n + m_p} + \frac{1}{m_c} = \frac{1}{\mu_{C-np}}$$

Comme  $\vec{p}_{d^*}' = -\vec{p}_C' = -\vec{p}_{C-np}$  (cf. AII.5), on a :

$$\rho_2(E_{np}) = 4\pi \mu_{C-np} p_{C-np} = 4\pi \sqrt{2} (\mu_{C-np})^{3/2} (E_o' - E_{np})^{1/2}$$

avec  $E_o' =$  énergie totale dans le C.M. total du système d'où la relation :

$$F_{d^*C}(E_{np}) = 4\pi \sqrt{2} (\mu_{C-np})^{3/2} (E_o' - E_{np})^{1/2} \quad (\text{AIII.1})$$

ANNEXE A IV

---

CALCUL DU JACOBIEN  $J_{ij} = \frac{D(E_{ij}, \Omega_i, \Omega_{k-ij})}{D(E_i, \Omega_i, \Omega_j)}$

Evaluons de deux façons différentes le nombre d'états accessibles aux trois particules  $i, j, k$  de l'état final :  $(i+j) + k$ .

$$1/ \quad dn = d\vec{p}_{k-ij} \quad d\vec{p}_{ij}$$

$$\Delta n = \int d\vec{p}_{k-ij} \quad d\vec{p}_{ij} = \int p_{k-ij}^2 \quad p_{ij}^2 \quad dp_{ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij} \quad \delta \left( \frac{p_{k-ij}^2}{2\mu_{k-ij}} + \frac{p_{ij}^2}{2\mu_{ij}} - C^{te} \right)$$

$$\Delta n = \mu_{k-ij} \mu_{ij} \int p_{k-ij} \quad p_{ij} \quad dE_{ij} \quad dE_{k-ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij} \quad \delta (E_{k-ij} + E_{ij} - C^{te})$$

En effectuant la sommation sur  $E_{k-ij}$  :

$$\Delta n = \mu_{k-ij} \mu_{ij} \quad p_{k-ij} \quad p_{ij} \quad dE_{ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij}$$

d'où :

$$\frac{\Delta n}{dE_{ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij}} = \mu_{k-ij} \mu_{ij} \quad p_{k-ij} \quad p_{ij} \quad (AIV.1)$$

$$2/ \quad dn = d\vec{p}_i \quad d\vec{p}_j$$

$$\Delta n = \int p_i^2 \quad p_j^2 \quad dp_i \quad dp_j \quad d\Omega_i \quad d\Omega_j \quad \delta (E_i + E_j + E_k - E_0) \Big|_{\vec{p}_k = \vec{P} - \vec{p}_i - \vec{p}_j}$$

Ce calcul a déjà été effectué dans l'annexe AI (relation AI.1 et AI.2). On obtient :

$$\Delta n = P(E_i, \Omega_i, \Omega_j) \quad dE_i \quad d\Omega_i \quad d\Omega_j$$

où :

$$\frac{\Delta n}{dE_i \quad d\Omega_i \quad d\Omega_j} = P(E_i, \Omega_i, \Omega_j) \quad (AIV.2)$$

D'où :

$$J_{ij} = \frac{dE_{ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij}}{dE_i \quad d\Omega_i \quad d\Omega_j} = \frac{\frac{\Delta n}{dE_i \quad d\Omega_i \quad d\Omega_j}}{\frac{\Delta n}{dE_{ij} \quad d\Omega_{ij} \quad d\Omega_{k-ij}}}$$

c'est-à-dire :

$$J_{ij} = \frac{1}{\mu_{ij} \mu_{k-ij} \quad p_{ij} \quad p_{k-ij}} \quad P(E_i, \Omega_i, \Omega_j) \quad (AIV.3)$$

# ANNEXE A V

## CALCUL DE LA CONTRIBUTION DU " BREAK-UP " SIMULTANE

Pour décrire ce processus, on suppose que la section efficace s'exprime par :

$$d^3\sigma \propto |M|^2 dV'_p \quad (A V.1)$$

où :  $M$  est l'élément de matrice de la transition conduisant au processus simultané et que l'on suppose constant.

$dV'_p$  est l'élément de l'espace des impulsions dans le C.M. total du système à 3 corps :

$$dV'_p = d\vec{p}'_3 d\vec{p}'_4$$

(la relation (A V.1) exprime que la distribution des impulsions est isotrope dans le C.M. total).

Compte-tenu des relations (A II.8), on a :

$$dV'_p = d\vec{p}'_3 d\vec{p}'_4 = d\vec{p}_3 d\vec{p}_4$$

L'évaluation de ce dernier élément différentiel est faite dans l'annexe AIV (relation (A IV.2)) :

$$d\vec{p}_3 d\vec{p}_4 = P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4$$

La relation (A V.1) devient alors :

$$d^3\sigma \propto |M|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4$$

et la section efficace triplement différentielle du processus simultané est donnée par :

$$\frac{d^3\sigma}{dE_3 d\Omega_3 d\Omega_4} \propto |M|^2 P(E_3, \Omega_3, \Omega_4) \quad (A V.2)$$

# BIBLIOGRAPHIE

- 1 E.BAUMGARTNER et al.  
Phys.Rev.Letters, 16, 105 (1966)
- 2 M.BERNAS et al.  
Physics Letters 25 B, 260 (1967)
- 3 J.SLAUS et al.  
Phys.Rev.Letters 17, 536 (1966)
- 4 W.T.H. Van OERS and I.SLAUS  
Phys.Rev.Letters 160, 853 (1967)
- 5 MORTON et al.  
Phys.Rev.Letters 18, 1007 (1967)
- 6 PAIC G. and I.SLAUS  
Few-body problems, light nuclei and nucl.interactions, Vol.1 et 2 (1967)
- 7 Les réactions nucléaires à 3 corps  
Cours de perfectionnement, Zermatt (1967)
- 8 Symposium on few-body problems and related topics  
Budapest (1971)
- 9 J.C.Van Der WEERD et al.  
Phys.Rev. C , vol.3 no 1 (1970)
- 10 G.C.PHILLIPS  
Rev.Modern.Physics Vol.37 , n° 3 (1965)
- 11 A.NILER et al.  
Phys.Rev. C Vol.1 , n° 4 (1970)
- 12 WARNER et al.  
Nucl.Phys., A 148 , 503-515 (1970)
- 13 BRÜCKMANN et al.  
KFK 1216  
Nucl.Phys., A 157 , 209-230 (1970)
- 14 KÜHN et al.  
Nucl.Physics , A 120 , 285-296 (1968)
- 15 W.BOHME et al.  
Phys.Rev.Letters , vol.24 , n° 18 (1970)
- 16 E.P.WIGNER  
Phys.Rev., vol.98, n° 1 (1955)
- 17 F.I.SMITH  
Phys.Rev., vol.118, n° 1 (1960)
- 18 G.G.OHLSSEN  
Nucl.Inst.Methods , 37 , 240-248 (1965)
- 19 G.NICOLAI  
Thèse 3 ème cycle Lyon (1969)
- 20 J.C.CABRILLAT  
Thèse 3 ème cycle, Lyon (1971)
- 21 D.A.GLEDCKE et Mac DONALD  
Nucl.Instr.Methods , 58 , 253 (1968)

- 22 K.M.WATSON  
Phys.Rev. Vol.88, n<sup>o</sup> 5 (1952)
- 23 M.BERNAS  
Am.Phys. , tome 3, n<sup>o</sup> 4 (1968)
- 24 WATSON-GOLDBERGER  
Collision theory , Wiley and Sons , p.238 (1964)
- 25 A.B.MIGDAL  
Soviet Physics JETP , Vol.1, n<sup>o</sup> 1 (1955)
- 26 C. PERRIN  
Thèse Docteur ès Sciences , Grenoble (1971)
- 27 G.C.PHILLIPS , T.A.GRIFFY, L.C.BIEDENHAN  
Nucl.Phys., 21 , 327-339 (1960)
- 28 J.A.JACKSON  
Nuovo Cimento vol. XXXIV , n<sup>o</sup> 6 (1964)
- 29 Č. ZUPANČIČ  
Rev.Mod.Phys., 37 , 2025 (1963)
- 30 P.A.ASSIMAKOPOULOS et al.  
Nucl.Phys., A 144 , 272-288 (1970)
- 31 M.CHEMARIN  
Thèse 3 ème cycle , Lyon (1968)
- 32 M.RICH and P. MADEY  
Range energy table , UCRL 2301 (1954)
- 33 Radiation Laboratory (U. of California)  
High energy particule data, vol.II - UCRL 2426 (1955)
- 34 Van OERS,BROCKMANN  
Nucl.Phys., A 92 , 561 (1967)
- 35 O.M.BILANIVK, R.J.SLOBODRIAN  
Nucl.Phys. 50 , 585-592 (1964)
- 36 H.J.ERRAMUSPE and R.J.SLOBODRIAN  
Nucl.Phys. 49 , 65-75 (1963)
- 37 P.DARRIULAT et al.  
Nucl.Phys. A 94 , 653 (1967)
- 38 J.ARVIEUX et al.  
Nucl.Phys. A 150 , 75-86 (1970)
- 39 T.B.CLEGG et al.  
Nucl.Phys. 50 , 621 (1964)
- 40 SAYRES, JONES and WU  
Phys.Rev., 122,1853 (1961)
- 41 D.GARRETA et al.  
Nucl.Phys. A 132 , 204-212 (1969)
- 42 J.D.SEAGRAVE  
Phys.Rev. Vol.92, n<sup>o</sup> 5 (1952)
- 43 BURQ et al.  
Nucl.Phys. (à paraitre)
- 44 W.Von WITSCH et al.  
Nucl.Phys. A 172 , 633-642 (1971)
- 45 C.C.KIM et al.  
Phys.Letters 22 , 314 (1966)
- 46 Y.AVISHAI et al.  
Ann.of physics 55, 341-373 (1969)
- 47 O.SKJEGGESTAD  
CERN 64-13 (1964)



## TABLE DES MATIERES

	Pages
INTRODUCTION .....	1
<u>CHAPITRE I - REACTIONS A TROIS CORPS, MECANISMES ET CINEMATIQUE ..</u>	2
I. Mécanismes de réactions .....	2
II. Cinématique d'une expérience complète .....	4
III. Choix des angles de détection .....	6
IV. Localisation des principaux mécanismes de réaction sur $C_Q$ ..	6
<u>CHAPITRE II - DISPOSITIF EXPERIMENTAL .....</u>	8
I. Le faisceau .....	9
II. La chambre à réactions .....	9
III. Les cibles .....	9
IV. Détecteurs .....	11
V. Electronique .....	12
VI. Monitoring .....	17
VII. Etalonnages, Réglages de l'électronique .....	17
<u>CHAPITRE III - RAPPELS THEORIQUES .....</u>	19
I. Formalisme de Lippmann-Schwinger .....	19
II. Interaction dans l'état final (I. E. F.) .....	21
<u>CHAPITRE IV - RESULTATS = ANALYSE ET DISCUSSION .....</u>	30
I. Traitement des résultats expérimentaux .....	30
II. Incertitude .....	32
III. Evaluation des autres processus .....	32
IV. Expression de la section efficace .....	35
V. Section efficace de production du $d^*$ .....	36
VI. Résultats .....	37
CONCLUSION .....	45
ANNEXE A I .....	46
ANNEXE A II .....	48
ANNEXE A III .....	51
ANNEXE A IV .....	52
ANNEXE A V .....	53
BIBLIOGRAPHIE .....	54



